Eur pälsches Patentamt **European Patent Offic** Office européen des brevets



1 Veröffentlichungsnummer: 0 676 39 5

(2)

EUROPÄISCHE PATENTANMELDUNG

- Anmeldenummer: 95105088.9
- ② Anmeldetag: 05.04.95

(5) Int. Cl.5: C07D 207/40, C07D 307/ C07D 333/38, C07D 403/0 C07D 405/04, C07D 409/0 C07D 401/12, C07D 403/ C07D 405/12, C07D 409/ A61K 31/34

- (3) Priorität: 11.04.94 DE 4412334
- Veröffentlichungstag der Anmeldung: 11.10.95 Patentblatt 95/41
- Benannte Vertragsstaaten: AT BE CH DE DK ES FR GB GR IE IT LI LU NL PT SE
- Anmolder: HOECHST AKTIENGESELLSCHAFT Brüningstrasse 50 D-65929 Frankfurt am Main (DE)
- (7) Erfinder: Kleemann, Heinz-Werner, Dr. Mainstrasse 29 D-65474 Bischofsheim (DE)

Erfinder: Lang, Hans-Jochen, Dr. Rüdesheimer Strasse 7 D-65719 Hofheim (DE)

Erfinder: Schwark, Jan-Robert, Dr.

Loreleistrasse 63 D-65929 Frankfurt (DE)

Erfinder: Weichert, Andreas, Dr.

Leipziger Strasse 21 D-63329 Egelsbach (DE) Erfinder: Scholz, Wolfgang, Dr. Unterortstrasse 30 D-65760 Eschborn (DE) Erfinder: Albus, Udo, Dr.

Am Römerkastell 9 D-61197 Florstadt (DE)

- Substituierte N-Heteroaroylguanidine, als Inhibitoren des zellulären Natrium-Protonen-Antig als Antiarrhythmika und als Inhibitoren der Proliferation von Zellen.
- Die Erlindung betrifft Heteroaroylguanidine der Formel I

. von

ngen

diver

:toris

:chä-

ieren

ische

3" H"

gelö-

worin die Substituenten HA und R(1) bis R(5) die in Anspruch 1 wiedergegebenen Bedeutungen haben. Diese Verbindungen I haben sehr gute antiamhythmische Eigenschaften aufweisen, wie sie zum Behar Krankheiten wichtig sind, die beispielsweise bei Sauerstoffmangelerscheinungen auftreten. Die Verb sind infolge ihrer pharmakologischen Eigenschaften als antiarrhythmische Arzneimittel mit cardiop Komponente zur Infarktprophylaxe und der Infarktbehandlung sowie zur Behandlung der angina horvorragend geeignet, wobei sie auch präventiv die pathophysiologischen Vorgänge beim Entstehr misch induzierter Schäden, insbesondere bei der Auslösung ischämisch induzierter Herzarrhythmien, i oder stark vermindern. Wegen ihrer schützenden Wirkungen gegen pathologische hypoxische und isch Situationen können die erfindungsgemäßen Verbindungen der Formel I infolge Inhibition des zelluläre Austauschmechanismus als Arzneimittel zur Behandlung aller akuten oder chronischen durch Ischämie

```
LANG H
Number of Countries: 022 Number of Patents: 009
Patent Family:
Patent No Kind Date
                      Applicat No Kind Date
                                               Main IPC
                                                              Week
          )A2 19951011 EP 95105088 A 19950405 C07D-207/40
E₹ 676395
                                                              199546 B
DE 4412334 A1 19951019 DE 4412334
                                    A 19940411 C07D-207/416
                                                              199547
AU 9516354 A 19951019 AU 9516354
                                    A 19950407 C07D-207/416
                                                              199549
NO 9501405 A 19951012 NO 951405
                                    A 19950410 C07D-207/416
                                                              199549
FI 9501681 A 19951012 FI 951681
                                    A 19950407 C07D-207/34
                                                              199601
JP 7291927 A 19951107 JP 95107811 A
                                       19950410 C07D-207/416
                                                              199602
CA 2146707 A 19951012 CA 2146707
                                    A 19950410 C07D-207/34
                                                              199607
ZA 9502930 A 19960327 ZA 952930
                                    A 19950410 C07D-000/00
                                                              199619
           A3 19960306 EP 95105088 A 19950405 C07D-207/40
EP 676395
                                                              199624
Priority Applications (No Kind Date): DE 4412334 A 19940411
Cited Patents: No search report pub.; 3. journal ref.; DE 1965267; DE
  2055727; EP 416499; EP 556672; EP 556673; EP 556674; EP 577024; EP 589336
  ; EP 590455; EP 622356; EP 639573; JP 44030268; WO 9304048
Patent Details:
Patent
        Kind Lan Pq Filing Notes
                                     Application Patent
EP 676395
           A2 G 48
   Designated States (Regional): AT BE CH DE DK ES FR GB GR IE IT LI LU NL
   PT SE
DE 4412334
           A1
                 41
JP 7291927
                 28
           Α
ZA 9502930 A
                 70
```

Abstract (Basic): EP 676395 A

Heteroaryl-guanidine derivs. of formula (I) and their salts are new. A = S(0)m, O or NR5; m = 0, 1 or 2; R5 = H, 1-8C alkyl or CmH2mR81; R81 = 3-8C cycloalkyl, phenyl (opt. substd. by 1-3 of F, Cl, CF3, Me, OMe, and NR82R83) or 1-9C heteroaryl (bonded via C or N and opt. substd. by 1-3 of F, Cl, CF3, Me, OMe, OH, NH2, NHMe and NMe2); R82, R83 = H or Me; one of R1, R2 = CO-N=C(NH2)2; the other = H, F, Cl, Br, I, 1-3C alkyl, OR6, 1-4C perfluoroalkyl, CO-N=C(NH2)2 or NR6R7; R6,R7 = H or 1-3C alkyl; R3, R4 = (i) H, F, Cl, Br, I, CN, X(CH2)m(1-6C) perfluoroalkyl, X(CH2)mF, S(O)mR8, CONR9R10, COR11, SO2NR12R13; (ii) 1-8C alkyl, CmH2mR81; (iii) 1-9C heteroaryl (opt. substd. by 1-3 of F, Cl, CF3, Me, OMe, OH, NH2, NHMe and NMe2); (iv) -Y-C6H4-(CO)i-(CHOH)j-(CHOH)k-R23; (v) H, F, Cl, Br, I, CN, 1-8C alkyl, 1-8C perfluoralkyl, 3-8C alkenyl, CgH2g-R26; SR29, OR30, NR31R32, CR33R34R35; (vii) -W-C6H4-R97; (viii) S(O)mR37, SO2NR38R39; (ix) X1R46; (x) SR64, OR65, NHR66, NR67R68, CHRR69R70, CR54R55-OH, Ctriple bondC-R56 C(R58) C-R57 (sic), (CR59R60)u-CO-(CR61R62)v-R63; (xi) SO2NHR76; or (xii) NR84R85; X = O, S or NR14; R14 = H or 1-3C alkyl; R8 = 1-5C alkyl, 3-6C alkenyl, CnH2nR15 or CF3; R9, R11, R12 = H or as R8; n = 0-4; R15 = 3-7C cycloalkyl or phenyl (opt. substd. by 1-3 of F, Cl, CF3, Me, OMe and NR16R17); R16,R17 = H or 1-4C alkyl; R10, R13 = H or 1-4C alkyl; or R9+R10 or R12+R13 = (CH2)4 or (CH2)5 in which one CH2 may be replaced by O, S, NH, NMe or N-benzyl; R18 = 3-8C cycloalkyl or phenyl (opt. substd. by 1-3 of F, Cl, CF3, Me, OMe and NR19R20); R19,R20 = H or Me; Y = O, S or NR22; h = Oor 1; i, j, k = 0-4; provided that h, i and k are not all 0; R22,R23 = H or 1-3C alkyl; g = 0-4; R26 = 3-8C cycloalkyl, phenyl, biphenyl, or naphthyl (where aromatics are opt. substd. by 1-3 of F, Cl, CF3, Me, OMe and NR27R28); R27,R28 = H, 1-4C alkyl or 1-4C perfluoroalkyl; R29-R31, R33 =-(CH2)m- (1-9C) heteroaryl (opt. substd. as in R81); R32, R34, R35 = H, 1-4C alkyl, 1-4C perfluoroalkyl, or as R29; R96 = heteroaryl as defined for R81, or benzyl; W = 0, S or NR36; R36 = H or 1-4C alkyl; R37 = 1-8C alkyl, 1-8C perfluoroalkyl, 3-8C alkenyl or -CsH2s-R40; s = 0-4; R40 = as R26; R38 = H, 1-8C alkyl, 1-8C perfluoroalkyl, 3-8C alkenyl or -CwH2w-R26; R39 = H, 1-4C alkyl or 1-4C perfluoroalkyl; or R38+R39 = (CH2)4 or (CH2)5, in which one CH2 may be replaced by O, S, NH, NMe or N-benzyl; X1 = O, S, NR47, (D=0)A'- or NR48C=MN*(R49)-; M=0 or S; A'=0 or NR50; D=C or SO; R46, R49 = 1-8C alkyl, 3-8C alkenyl, -(CH2)b+(1-7C)perfluoroalkyl or <math>-CxH2x-R26; b = 0 or 1; x = 0-4; R47, R48, R50 = H, 1-4C alkyl or 1-4C perfluoroalkyl; or R46+R47 or R46+R48 = (CH2)4 or (CH2)5 in which CH2 may be replaced by O, S, NH, NMe or N-benzyl; A' and N* are bonded to the phenyl ring of the benzoylguanidine structure; R64-R67, R69 = -(CH2)y-(CHOH)z-(CH2)q'-(CH2OH)t-R71 or -(CH2)b'-O-(CH2CH2O)c'-R72; R71,

R72 = H or Me; b', c' are not defined; u, t = 1-4; v, y, z, a' = 0-4; R68, R70, R54, R55 = H or 1-6C alkyl; or CR69R70 or CR54R55 = 3-8C cycloalkylidene; R63 = H, 1-6C alkyl, 3-8C cycloalkyl or -CeH2e-R73; e = 0-4; R80 = 5-7C cycloalkyl or phenyl (opt. substd. by 1-3 of F, Cl, CF3, OMe and 1-4C alkyl); or R77+R78 = (CH2)4 or (CH2)5, in which one CH2 may be replaced by O, S, NH, NMe or N-benzyl; R79 = as R77; or amidino; R84, R85 = H or 1-4C alkyl; or R84+R85 = (CH2)4 or (CH2)5 in which one CH2 may be replaced by O, S, NH, NMe or N-benzyl or 1 or 2 CH2 gps. may be replaced by CH-Cd'H2d'+1; d' is not defined. Cpds. (I; A = O; R1 = -CON=C(NH2)2; R2, R3 = H; R4 = H, Me or Et) are excluded.

USE - (I) are used for treatment of arrhythmia or shock states; for treatment or prophylaxis of cardiac infarct, angina pectoris, cardiac ischaemia, ischaemic states of the peripheral and central nervous system, stroke or ischaemic states of the peripheral organs and limbs; and adjuvant during surgical operations and organ transplants; in preservation and storage of transplants; for treatment of diseases in which cell proliferation is a prim. or sec. cause, esp. atherosclerosis, complications following diabetes, cancer, fibrotic diseases, (e.g. fibrosis of the lungs, liver or kidneys) or prostatic hyperplasia; and as reagents for inhibiting Na+/H+ exchange and for diagnosis of hypertension and proliferative diseases (all claimed). More generally (I) inhibit the cellular Na+/H+ exchange mechanism and cell proliferation and are useful for combatting oxygen deficiency states, pathological hypoxia and ischaemia. They are esp. useful as antiarrhythmic agents.

Daily dose is 0.001-10 (pref. 0.01-1) mg orally, parenterally, rectally or by inhalation.

ADVANTAGE - (I) have good antiarrhythmic activity, without undesirable salidiuretic side effects, potent cellular Na+/H+ exchange inhibiting activity and good water solubility (facilitating i.v. admin.).

Dwg.0/0

Abstract (Equivalent): DE 4412334 A

Heteroaryl-guanidine derivs. of formula (I) and their salts are new. A = S(0)m, O or NR5; m = 0, 1 or 2; R5 = H, 1-8C alkyl or CmH2mR81; R81 = 3-8Ccycloalkyl, phenyl (opt. substd. by 1-3 of F, Cl, CF3, Me, OMe, and NR82R83) or 1-9C heteroaryl (bonded via C or N and opt. substd. by 1-3 of F, Cl, CF3, Me, OMe, OH, NH2, NHMe and NMe2); R82, R83 = H or Me; one of R1, R2 = CO-N=C(NH2)2; the other = H, F, C1, Br, I, 1-3C alkyl, OR6, 1-4C perfluoroalkyl, CO-N=C(NH2)2 or NR6R7; R6,R7 = H or 1-3C alkyl; R3, R4 = (i) H, F, Cl, Br, I, CN, X(CH2)m(1-6C) perfluoroalkyl, X(CH2)mF, S(0)mR8, CONR9R10, COR11, SO2NR12R13; (ii) 1-8C alkyl, CmH2mR81; (iii) 1-9C heteroaryl (opt. substd. by 1-3 of F, Cl, CF3, Me, OMe, OH, NH2, NHMe and NMe2); (iv) -Y-C6H4-(CO)i-(CHOH)j-(CHOH)k-R23; (v) H, F, C1, Br, I, CN, 1-8C alkyl, 1-8C perfluoralkyl, 3-8C alkenyl, CgH2g-R26; SR29, OR30, NR31R32, CR33R34R35; (vii) -W-C6H4-R97; (viii) S(O)mR37, SO2NR38R39; (ix) X1R46; (x) SR64, OR65, NHR66, NR67R68, CHRR69R70, CR54R55-OH, Ctriple bondC-R56 C(R58) C-R57 (sic), (CR59R60)u-CO-(CR61R62)v-R63; (xi) SO2NHR76; or (xii)NR84R85; X = O, S or NR14; R14 = H or 1-3C alkyl; R8 = 1-5C alkyl, 3-6C alkenyl, CnH2nR15 or CF3; R9, R11, R12 = H or as R8; n = 0-4; R15 = 3-7C cycloalkyl or phenyl (opt. substd. by 1-3 of F, Cl, CF3, Me, OMe and NR16R17); R16,R17 = H or 1-4C alkyl; R10,R13 = H or 1-4C alkyl; or R9+R10or R12+R13 = (CH2)4 or (CH2)5 in which one CH2 may be replaced by O, S, NH, NMe or N-benzyl; R18 = 3-8C cycloalkyl or phenyl (opt. substd. by 1-3 of F, C1, CF3, Me, OMe and NR19R20); R19,R20 = H or Me; Y = O, S or NR22; h = Oor 1; i, j, k = 0-4; provided that h, i and k are not all 0; R22,R23 = H or 1-3C alkyl; g = 0-4; R26 = 3-8C cycloalkyl, phenyl, biphenyl, or naphthyl (where aromatics are opt. substd. by 1-3 of F, Cl, CF3, Me, OMe and NR27R28); R27,R28 = H, 1-4C alkyl or 1-4C perfluoroalkyl; R29-R31, R33 = -(CH2)m-(1-9C) heteroaryl (opt. substd. as in R81); R32, R34 , R35 = H, 1-4C alkyl, 1-4C perfluoroalkyl, or as R29; R96 = heteroaryl as defined for R81, or benzyl; W = 0, S or NR36; R36 = H or 1-4C alkyl; R37 = 1-8C alkyl, 1-8C perfluoroalkyl, 3-8C alkenyl or -CsH2s-R40; s = 0-4; R40 = as R26; R38 = H, 1-8C alkyl, 1-8C perfluoroalkyl, 3-8C alkenyl or -CwH2w-R26; R39 = H, 1-4C alkyl or 1-4C perfluoroalkyl; or R38+R39 = (CH2)4 or (CH2)5, in which one CH2 may be replaced by O, S, NH, NMe or N-benzyl; X1 = O, S, NR47, (D=O)A'- or NR48C=MN*(R49)-; M = O or S; A' = O or NR50; D = C or SO; R46,R49 = 1-8C alkyl, 3-8C alkenyl, -(CH2)b-(1-7C) perfluoroalkyl or -CxH2x-R26; b = 0 or 1; x = 0-4; R47, R48, R50 = H, 1-4C alkyl or 1-4C perfluoroalkyl;

```
or R46+R47 or R46+R48 = (CH2)4 or (CH2)5 in which CH2 may be replaced by O_{\star}
S, NH, NMe or N-benzyl; A' and N* are bonded to the phenyl ring of the
benzoylguanidine structure; R64-R67, R69 =
-(CH2)y-(CHOH)z-(CH2)q'-(CH2OH)t-R71 or -(CH2)b'-O-(CH2CH2O)c'-R72; R71,
R72 = H \text{ or Me; b', c' are not defined; u, t = 1-4; v, y, z, a' = 0-4; R68,
R70, R54, R55 = H or 1-6C alkyl; or CR69R70 or CR54R55 = 3-8C
cycloalkylidene; R63 = H, 1-6C alkyl, 3-8C cycloalkyl or -CeH2e-R73; e =
0-4; R80 = 5-7C cycloalkyl or phenyl (opt. substd. by 1-3 of F, Cl, CF3,
OMe and 1-4C alkyl); or R77+R78 = (CH2)4 or (CH2)5, in which one CH2 may be
replaced by O, S, NH, NMe or N-benzyl; R79 = as R77; or amidino; R84, R85 =
H or 1-4C alkyl; or R84+R85 = (CH2)4 or (CH2)5 in which one CH2 may be
replaced by O, S, NH, NMe or N-benzyl or 1 or 2 CH2 gps. may be replaced by
CH-Cd'H2d'+1; d' is not defined. Cpds. (I; A = O; R1 = -CON=C(NH2)2; R2, R3
= H; R4 = H, Me or Et) are excluded.
  USE - (I) are used for treatment of arrhythmia or shock states; for
treatment or prophylaxis of cardiac infarct, angina pectoris, cardiac
ischaemia, ischaemic states of the peripheral and central nervous system,
stroke or ischaemic states of the peripheral organs and limbs; and adjuvant
during surgical operations and organ transplants; in preservation and
storage of transplants; for treatment of diseases in which cell
proliferation is a prim. or sec. cause, esp. atherosclerosis, complications
following diabetes, cancer, fibrotic diseases, (e.g. fibrosis of the lungs,
liver or kidneys) or prostatic hyperplasia; and as reagents for inhibiting
Na+/H+ exchange and for diagnosis of hypertension and proliferative
diseases (all claimed). More generally (I) inhibit the cellular Na+/H+
exchange mechanism and cell proliferation and are useful for combatting
oxygen deficiency states, pathological hypoxia and ischaemia. They are esp.
useful as antiarrhythmic agents.
  Daily dose is 0.001-10 (pref. 0.01-1) mg orally, parenterally, rectally
or by inhalation.
  ADVANTAGE - (I) have good antiarrhythmic activity, without undesirable
salidiuretic side effects, potent cellular Na+/H+ exchange inhibiting
activity and good water solubility (facilitating i.v. admin.).
  Dwg.0/0
Derwent Class: B03
International Patent Class (Main): C07D-000/00; C07D-207/34; C07D-207/40;
  C07D-207/416
International Patent Class (Additional): A01N-001/02; A61K-031/33;
  A61K-031/34; A61K-031/38; A61K-031/40; A61K-031/415; A61K-031/44;
  A61K-031/445; A61K-031/47; A61K-049/00; C07D-307/68; C07D-333/38;
  C07D-333/48; C07D-401/00; C07D-401/04; C07D-401/12; C07D-403/02;
  C07D-403/04; C07D-403/12; C07D-405/02; C07D-405/04; C07D-405/12;
  C07D-409/02; C07D-409/04; C07D-409/12; C07D-521/00
 5/7/2
DIALOG(R) File 351: DERWENT WPI
(c) 1997 Derwent Info Ltd. All rts. reserv.
004809423
WPI Accession No: 86-312764/198648
 New and known thienyl urea or isourea derivs. - used as animal growth
Patent Assignee: BAYER AG (FARB )
Inventor: BERSCHAUER F; DEJONG A; HALLENBACH W; LINDEL H; SCHEER M
Number of Countries: 019 Number of Patents: 013
Patent Family:
Patent No Kind Date
                        Applicat No Kind Date
                                                 Main IPC
                                                               Week
DE 3529247 A 19861120 DE 3529247
                                    A 19850816
                                                               198648 B
ÆP 202538)
          A 19861126 EP 86106209 A 19860506
                                                               198648
AU 8657217 A 19861120
                                                               198702
JP 61268678 A 19861128 JP 86109713 A 19860515
                                                               198702
DK 8602300 A 19861118
                                                               198707
BR 8602224 A 19870113
                                                               198708
ZA 8603645 A 19861110 ZA 863645 A 19860520
                                                               198708
FI 8602201 A 19861118
                                                               198711
HU 41244
           T 19870428
                                                               198721
```



(1) V röffentlichungsnummer: 0 676 395 A2

(2)

EUROPÄISCHE PATENTANMELDUNG

(1) Anmeldenummer: 95105088.9

2 Anmeldetag: 05.04.95

(1) Int. Cl.⁶: C07D 207/40, C07D 307/68, C07D 333/38, C07D 403/04, C07D 405/04, C07D 409/04, C07D 401/12, C07D 403/12, C07D 405/12, C07D 409/12. A61K 31/34

3 Priorität: 11.04.94 DE 4412334

Veröffentlichungstag der Anmeldung: 11.10.95 Patentblatt 95/41

 Benannte Vertragsstaaten: AT BE CH DE DK ES FR GB GR IE IT LI LU NL PT SE

7 Anmelder: HOECHST AKTIENGESELLSCHAFT **Brüningstrasse 50** D-65929 Frankfurt am Main (DE)

Erfinder: Kleemann, Heinz-Werner, Dr. Mainstrasse 29 D-65474 Bischofsheim (DE)

Erfinder: Lang, Hans-Jochen, Dr. Rüdesheimer Strasse 7 D-65719 Hofheim (DE)

Erfinder: Schwark, Jan-Robert, Dr.

Loreleistrasse 63 D-65929 Frankfurt (DE)

Erfinder: Weichert, Andreas, Dr.

Leipziger Strasse 21 D-63329 Egelsbach (DE) Erfinder: Scholz, Wolfgang, Dr. Unterortstrasse 30 D-65760 Eschborn (DE) Erfinder: Albus, Udo, Dr.

Am Römerkastell 9 D-61197 Florstadt (DE)

- Substituierte N-Heteroaroylguanidine, als Inhibitoren des zellulären Natrium-Protonen-Antiporters, als Antiarrhythmika und als Inhibitoren der Proliferation von Zellen.
- Die Erfindung betrifft Heteroaroylguanidine der Formel I

worin die Substituenten HA und R(1) bis R(5) die in Anspruch 1 wiedergegebenen Bedeutungen haben. Diese Verbindungen I haben sehr gute antiarrhythmische Eigenschaften aufweisen, wie sie zum Behandeln von Krankheiten wichtig sind, die beispielsweise bei Sauerstoffmangelerscheinungen auftreten. Die Verbindungen sind infolge ihrer pharmakologischen Eigenschaften als antiarrhythmische Arzneimittel mit cardioprotektiver K mpon nt zur Infarktprophylax und d r Infarktbehandlung sowi zur Behandlung der angina pectoris hervorrag nd geeignet, wobei sie auch präventiv die pathophysiologischen Vorgänge beim Entst h n ischämisch induzi rter Schäden, insbesonder bei der Auslösung ischämisch induzierter Herzarrhythmi n, inhibi ren od r stark vermindern. Wegen ihrer schütz nden Wirkungen gegen pathologische hypoxische und ischämische Situati nen könn n die erfindungsgemäßen Verbindungen der Form I I infolge Inhibition des zellulären Na*/H* Austauschmechanismus als Arzneimittel zur Behandlung aller akuten oder chronischen durch Ischämie ausgel"-

sten Schäden oder dadurch primär od r sekundär induzi rt n Krankheit n v rwendet w rden. Dies betrifft ihre Verwendung als Arzneimitt I für operative Eingriffe, z.B. bei Organ-Transplantationen, wobei die Verbindung n sowohl für d n Schutz der Organe im Spender vor und während der Entnahm , zum Schutz entn mm n r Organe beispi Isw ise bei Behandlung mit oder d r n Lag rung in physiologisch n Badflüssigkeiten, wie auch b i der Überführung in den Empfängerorganismus v rw nd t w rden können. Di Verbindung n sind benfalls w rtvolle, prot ktiv wirk nde Arzneimittel bei der Durchführung angioplastischer operativ r Eingriffe beispi Isweise am Herzen wie auch an peripheren Gefäßen. Entsprechend ihrer protektiven Wirkung gegen ischämisch induzierte Schäden sind die Verbindungen auch als Arzneimittel zur Behandlung von Ischämien des Nervensystems, insbesondere des ZNS, geeignet, wobei sie z.B. zur Behandlung des Schlaganfalls oder des Hirnöd ms geeignet sind. Darüberhinaus eignen sich die erfindungsgemäßen Verbindungen der Formel I ebenfalls zur Behandlungen von Formen des Schocks, wie beispielweise des allergischen, cardiogenen, hypovolämischen und des bakteriellen Schocks.

Die Erfindung betrifft H t roaroylguanidine der Formel I

R(3) R(2) R(4) HA R(1)

5

15

20

25

35

45

50

a worin bedeuten:

HA SO_m, O, NR(5),

m Null, 1, 2,

R(5) Wasserstoff, (C₁-C₈)-Alkyl, -C_{am}H_{2am}R(81),

am Null, 1, 2 R(81) (C3-C8)-Cycloaikyl, Phonyl,

welches nicht substituiert oder substituiert ist mit 1 - 3 Substituenten aus der Gruppe F, Cl, CF₃. Methyl, Methoxy oder NR(82)R(83), mit R(82) und R(83) H oder CH₃; oder

R(81) (C₁-C₂)-Heteroaryl,

das über C oder N verknüpft ist und das unsubstituiert oder substituiert ist mit 1 - 3 Substituenten aus der Gruppe F, Cl, CF₃, CH₃, Methoxy, Hydroxy, Amino, Methylamino, Dimethylamino;

einer der beiden Substituenten R(1) und R(2)

 $-CO-N = C(NH_2)_2$,

und der jeweils andere

Wasserstoff, F. Cl. Br. I, (C_1-C_3) -Alkyl, -OR(6), C_1F_{2r-1} , $-CO-N = C(NH_2)_2$, -NR(6)R(7),

R(6), R(7) unabhängig Wasserstoff, (C₁-C₃)-Alkyl,

1, 2, 3, 4,

R(3), R(4) unabhängig voneinander

Wasserstoff, F, Cl, Br, I, -C=N, X-(CH₂)_p-(C_q-F_{2q+1}), R(8)-SO_{bm}, R(9)R(10)N-CO, R(11)-CO- oder R(12)R-0 (13)N-SO₂-,

wobei die Perfluoralkylgruppe geradkettig oder verzweigt ist,

X Sauerstoff, S, NR(14),

R(14) H, (C1-C3)-Alkyl,

Null, 1, 2,

p Null, 1, 2,

bm

q Null, 1, 2, 3, 4, 5, 6,

R(8), R(9), R(11) und R(12) unabhängig

(C₁-C₈)-Alkyl, (C₃-C₆)-Alkenyl, -C_nH_{2n}-R(15), CF₃,

n Null, 1, 2, 3, 4,

40 R(15) (C3-C7)-Cycloalkyl, Phenyl,

welches nicht substituiert ist oder substituiert mit 1 - 3 Substituenten aus der Gruppe F, Cl, CF₃, Methyl, Methoxy oder NR(16)R(17) mit R(16) und R(17) gleich H oder C₁-C₄-Alkyl,

wobei R(9), R(11) und R(12) auch in der Bedeutung von H steht, R(10) und R(13) unabhängig H oder (C_1 - C_4)-Alkyl,

wobei R(9) und R(10) sowie R(12) und R(13) gemeinsam 4 oder 5 Methylengruppen sein können, von denen eine CH₂-Gruppe durch Sauerstoff, S, NH, N-CH₃ oder N-Benzyl ersetzt sein kann, oder

R(3), R(4) unabhängig voneinander

 $(C_1 - C_8)$ -Alkyl, $-C_{al}H_{2al}R(18)$,

al Null, 1, 2

R(18) (C₃-C₈)-Cycloalkyl, Phenyl,

welches nicht substituiert oder substituiert ist mit 1 - 3 Substituenten aus der Gruppe F, Cl, CF₃, Methyl, Methoxy oder NR(19)R(20), mit R(19) und R(20) gleich H od r CH₃; od r

55 R(3), R(4) unabhängig voneinander

(C1-C2)-Heteroaryl,

das über C oder N verknüpft ist und das unsubstituiert oder substituiert ist mit 1 - 3 Substitu nten aus der Gruppe F, Cl, CF₃, CH₃, Methoxy, Hydroxy, Amino, Methylamino oder Dim thylamino;

oder

R(3), R(4) unabhängig von inand r

10

5

oder
$$(C)_{ad} - (CHOH)_{ae} - (CH_2)_{af} - (CHOH)_{ag} - R(24)$$

20

oder
$$\left(\begin{array}{c} 0 \\ 11 \\ Y- \end{array}\right)_{ah} - \left(\begin{array}{c} CHOH \end{array}\right)_{ao} - \left(\begin{array}{c} CH_2 \end{array}\right)_{ap} - \left(\begin{array}{c} CHOH \end{array}\right)_{ak} - R\left(\begin{array}{c} 25 \end{array}\right)$$

25

30

35

Y Sauerstoff, -S- oder -NR(22)-,

h, ad, ah unabhängig Null, 1,

i, j, k, ae, af, ag, ao, ap und ak unabhängig Null, 1, 2, 3, 4,

wobei jedoch jeweils

h, i und k nicht gleichzeitig Null,

ad, ae und ag nicht gleichzeitig Null sowie

ah, ao und ak nicht gleichzeitig Null sind,

R(23), R(24) R(25) und R(22) unabhängig Wasserstoff, (C1-C3)-Alkyl,

oder

R(3), R(4) unabhängig voneinander

Wasserstoff, F, Cl, Br, I, CN, (C₁-C₈)-Alkyl, (C₁-C₈)-Perfluoralkyl, (C₃-C₈)-Alkenyl, -C₀H₂₀R(26),

Null, 1, 2, 3, 4

R(26) (C₃-C₈)-Cycloalkyl, Phenyl, Biphenylyl oder Naphthyl,

wobei die Aromaten nicht substituiert oder substituiert sind mit 1 - 3 Substituenten aus der Gruppe F, 40 Cl, CF₃, Methyl, Methoxy oder NR(27)R(28), mit R(27) und R(28) gleich H, (C₁-C₄)-Alkyl oder (C₁-C₄)-Perfluoralkyl;

oder

R(3), R(4) unabhängig voneinander

SR(29), -OR(30), -NR(31)R(32), -CR(33)R(34)R(35);

R(29), R(30), R(31) und R(33) unabhängig -C_aH_{2a}-(C₁-C₉)-Heteroaryl, das unsubstituiert oder substituiert ist mit 1 - 3 Substituenten aus der Gruppe F, Cl, CF₃, CH₃, Methoxy, Hydroxy, Amino, Methylamin , Dimethylamino,

a Null, 1, 2,

R(32), R(34) und R(35) unabhängig voneinander wie R(29) definiert oder Wasserstoff, (C₁-C₄)-Alkyl oder (C₁-C₄)-Perfluoralkyl;

oder

R(3), R(4) unabhängig voneinander

R(96), R(97), R(98) unabhängig (C₁-C₂)-Heteroaryl,

das über C oder N verknüpft ist und das unsubstituiert oder substituiert ist mit 1 bis 3 Substituent n
aus der Gruppe F, Cl, CF₃, CH₃, Methoxy, Hydroxy, Amino, Methylamino oder Dimethylamino, Benzyl,

W Sauerstoff, S oder NR(36)-.

R(36) H, (C1-C4)-Alkyl.

oder

5

15

20

25

35

40

R(3), R(4) unabhängig voneinander

R(37)-SO_{cm}, R(38)R(39)N-SO₂-,

cm 1 oder 2.

R(37) (C_1 - C_8)-Alkyl, (C_1 - C_8)-Perfluoralkyl, (C_3 - C_8)-Alkenyl,

-C_sH_{2s}-R(40),

s Null, 1, 2, 3 oder 4,

R(40) (C_3 - C_8)-Cycloalkyl, Phenyl, Biphenylyl oder Naphthyl, wobei die Aromaten nicht substituiert od r substituiert sind mit 1 - 3 Substituenten aus der Gruppe F, Cl, CF₃, Methyl, Methoxy oder NR(41)R(42), mit R(41) und R(42) gleich H, (C_1 - C_4)-Alkyl oder (C_1 - C_4)-Perfluoralkyl;

R(38) H, (C₁-C₈)-Alkyl, (C₁-C₈)-Perfluoralkyl, (C₃-C₈)-Alkenyl, -C_wH_{2w}-R(43),

w Null, 1, 2, 3, 4,

R(43) (C₃-C₈)-Cycloalkyl, Phenyl, Biphenylyl oder Naphthyl, wobei die Aromaten nicht substituiert oder substituiert sind mit 1 - 3 Substituenten aus der Gruppe F, Cl, CF₃, Methyl, Methoxy oder NR(44)R(45), mit R(44) und R(45) gleich H, (C₁-C₄)-Alkyl oder (C₁-C₄)-Perfluoralkyl,

R(39) H, (C₁-C₄)-Alkyl oder (C₁-C₄)-Perfluoralkyl,

wobei R(38) und R(39) gemeinsam 4 oder 5 Methylengruppen sein können, von denen eine CH₂-Gruppe durch Sauerstoff, S, NH, N-CH₃ oder N-Benzyl ersetzt sein kann; oder

R(3), R(4) unabhängig voneinander

R(46)X(1)-,

X(1) Sauerstoff, S, NR(47), (D = O)A-, NR(48)C = MN⁽⁻⁾R(49)-,

M Sauerstoff, S.

A Sauerstoff, NR(50),

D C. SO

R(46) (C₁-C₈)-Alkyl, (C₃-C₈)-Alkenyl, (CH₂)_bC_dF_{2d+1}, -C_xH_{2x}-R(51),

b Null, 1,

d 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7,

x Null, 1, 2, 3, 4,

R(51) (C₃-C₈)-Cycloalkyl, Phenyl, Biphenylyl, Naphthyl, wobei die Aromaten nicht substituiert od r substituiert sind mit 1 - 3 Substituenten aus der Gruppe F, Cl, CF₃, Methyl, Methoxy oder NR(52)R(53); mit R(52) und R(53) gleich H, (C₁-C₄)-Alkyl oder (C₁-C₄)-Perfluoralkyl;

R(47), R(48) und R(50) unabhängig

Wasserstoff, (C1-C4)-Alkyl, (C1-C4)-Perfluoralkyl,

R(49) definiert wie R(46), wobei

R(46) und R(47) beziehungsweise R(46) und R(48) gemeinsam 4 oder 5 Methylengruppen sein können, von denen eine CH₂-Gruppe durch Sauerstoff, S, NH, N-CH₃ oder N-Benzyl ersetzt sein kann.

wobei A und N⁽⁻⁾ an den Phenylkern des Benzoylguanidin-Grundkörpers gebunden sind; oder

R(3), R(4) unabhängig voneinander

-SR(64), -OR(65), -NHR(66), -NR(67)R(68), -CHR(69)R(70),

$$-C \stackrel{R(54)}{\underset{OH}{\leftarrow}}$$

R(64), R(65), R(66), R(67), R(69) gleich oder verschieden

-(CH₂)_y-(CHOH)_z-(CH₂)_{aa}-(CH₂OH)_t-R(71) oder

-(CH₂)_{ab}-O-(CH₂-CH₂O)_{ac}-R(72),

R(71), R(72) Wasserstoff, Methyl,

1, 2, 3, 4,

Null, 1, 2, 3, 4,

y, z, aa gleich oder verschieden

Null, 1, 2, 3 oder 4,

1, 2, 3, 4,

R(68), R(70), R(54), R(55) gleich oder verschieden

Wasserstoff, (C1-C6)-Alkyl, oder

R(69) und R(70) beziehungsweise R(54) und R(55) zusammen mit dem sie tragenden Kohlenstoff-Atom ein (C₃-C₈)-Cycloalkyl;

R(63)

H, (C₁-C₆)-Alkyl, (C₃-C₈)-Cycloalkyl, -C_eH_{2e}-R(73),

Null, 1, 2, 3 oder 4.

R(56), R(57) und R(73) unabhängig

35 Phenyl,

u

5

20

25

30

das unsubstituiert oder substituiert ist mit 1 - 3 Substituenten aus der Gruppe F, Cl, CF₃, Methyl, Methoxy oder NR(74)R(75) mit R(74) und R(75) gleich H oder (C₁-C₄)-Alkyl,

oder R(56), R(57) und R(73) unabhängig (C1-C2)-Heteroaryl,

das unsubstituiert oder wie Phenyl substituiert ist;

40 R(58), R(59), R(60), R(61) und R(62) Wasserstoff oder Methyl,

oder

R(3), R(4) unabhängig voneinander R(76)-NH-SO₂-,

R(76) R(77)R(78)N-(C=Y')-.

Y' Sauerstoff, S, N-R(79).

45 R(77) und R(78) gleich oder verschieden

H, (C₁-C₈)-Alkyl, (C₃-C₆)-Alkenyl, -C₁H₂₁-R(80),

Null, 1, 2, 3, 4,

R(80) (C5-C7)-Cycloalkyl, Phenyl,

welches unsubstituiert oder substituiert mit 1-3 Substituenten aus der Gruppe F, Cl, CF_3 , Methoxy oder (C_1-C_4) -Alkyl, oder

R(77) und R(78) gemeinsam 4 oder 5 Methylengruppen bilden, von denen eine CH₂-Gruppe durch Sauerstoff, S, NH, N-CH₃ oder N-Benzyl ersetzt sein kann, wobei

R(79) wie R(77) definiert ist oder gleich Amidin;

oder

55

R(3), R(4) unabhängig voneinander

NR(84)R(85),

R(84), R(85) unabhängig voneinander

H, (C1-C4)-Alkyl, oder gemeinsam 4 od r 5 Methylengruppen, von denen ein CH2-Gruppe durch

Sauerstoff, S. NH, N-CH3 od r N-Benzyl ersetzt sein kann.

oder von denen eine oder zwei CH₂-Grupp in durch CH-C_{dm}H_{2dm+1} ersetzt sein können,

sowie der n pharmazeutisch verträglich Salz,

wobei jedoch V rbindungen ausg nommen sind, in denen di Reste R(1) bis R(4) sowie HA folg ndermaßen kombiniert sind:

R(1)	R(2)	R(3)	R(4)	НА
$CON = C(NH_2)$	Н	Н	Et	0
$CON = C(NH_2)$	Н	Н	Ме	0
CON = C(NH ₂)	н	Н	Н	0

Bevorzugt sind Verbindungen der Formel I, in denen bedeuten: HA SO_m, O, NR(5),

m Null, 1, 2,

10

25

35

40

45

R(5) Wasserstoff, Methyl,

einer der beiden Substituenten R(1) und R(2)

 $-CO-N = C(NH_2)_2$.

und der jeweils andere Wasserstoff, F, CI, CH_{3,} -OH, -CO-N = C(NH₂)_{2,}

R(3) Wasserstoff, F, Cl, Br, I, -C=N, Cq-F2q+1, R(8)-SO2,

R(9)R(10)N-CO, R(11)-CO-, R(12)R(13)N-SO2-.

wobei die Perfluoralkylgruppe geradkettig oder verzweigt ist,

q Null, 1, 2, 3, 4, 5, 6,

R(8), R(9), R(11) und R(12) unabhängig

 (C_1-C_8) -Alkyl, (C_3-C_4) -Alkenyl, $-C_nH_{2n}$ -R(15), CF₃,

n Null, 1, 2, 3, 4,

R(15) (C₃-C₆)-Cycloalkyl, Phenyl,

welches nicht substituiert ist oder substituiert mit 1 - 2 Substituenten aus der Gruppe F, Cl, CF₃, Methyl, Methoxy oder NR(16)R(17) mit R(16) und R(17) gleich H oder Methyl,

wobei R(9), R(11) und R(12) auch in der Bedeutung von H stehen,

R(10) und R(13) unabhängig H oder Methyl,

oder

R(3) (C₁-C₈)-Alkyl, -C_{al}H_{2al}R(18),

al Null, 1, 2

R(18) (C₃-C₆)-Cycloalkyl, Phenyl,

welches nicht substituiert oder substituiert ist mit 1 - 2 Substituenten aus der Gruppe F, Cl, CF₃, Methyl, Methoxy oder NR(19)R(20), mit R(19) und R(20) gleich H oder CH₃; oder

R(3) Chinolyl, Isochinolyl, Pyrrolyl, Pyridyl, Imidazolyl, die über C oder N verknüpft sind und die unsubstituiert oder substituiert sind mit 1 - 2 Substituenten aus der Gruppe F, Cl, CF₃, CH₃, Methoxy, Hydroxy, Amino, Methylamino oder Dimethylamino; oder

R(3) -C=CR(56).

R(56) Phenyl,

das unsubstituiert oder substituiert ist mit 1 - 2 Substituenten aus der Gruppe F, Cl, CF₃, Methyl, Methoxy oder NR(16)R(17) mit R(16) und R(17) gleich H, CH₃.

R(4)

50

oder
$$(C)_{ad} - (CHOH)_{ae} - (CH_2)_{af} - (CHOH)_{ag} - R(24)$$

oder (CHOH)_{ao}-(CHOH)_{ap}-(CHOH)_{ak}-R(25)

Y Sauerstoff, -S- oder -NR(22)-,

h, ad, ah unabhängig Null, 1,

i, k, ag, ao und ak unabhängig Null, 1, 2, 3,

j, af und ap unabhängig Null, 1,

wobei jedoch jeweils

h, i und k nicht gleichzeitig Null,

ad, ae und ag nicht gleichzeitig Null sowie

ah, ao und ak nicht gleichzeitig Null sind,

R(23), R(24) R(25) und R(22) unabhängig Wasserstoff, Methyl,

oder

25

30

35

R(4) Wasserstoff, F, Cl. Br. CN, (C_1-C_8) -Alkyl, $C_{\alpha}-F_{2\alpha+1}$, (C_3-C_8) -Alkenyl,

-CaH2aR(26),

wobei die Perfluoralkylgruppe geradkettig oder verzweigt ist,

q Null, 1, 2, 3, 4,

g Null, 1, 2,

R(26) (C₃-C₈)-Cycloalkyl, Phenyl,

welches nicht substituiert oder substituiert ist mit 1 - 2 Substituenten aus der Gruppe F, Cl, CF₃, Methyl, Methoxy oder NR(27)R(28), mit R(27) und R(28) gleich H, CH₃, oder

R(4) SR(29), -OR(30), -NR(31)R(32), -CR(33)R(34)R(35);

R(29), R(30), R(31) und R(33) unabhängig -C_aH_{2a}-(C₁-C₉)-Heteroaryl, ausgewählt aus der Gruppe bestehend aus Pyrrolyl, Imidazolyl, Pyrazolyl und Pyridyl,

das unsubstituiert oder substituiert ist mit 1 - 2 Substituenten aus der Gruppe F, Cl, CF₃, CH₃, Methoxy, Hydroxy, Amino, Methylamino, Dimethylamino,

a Null, 1,

R(32), R(34) und R(35) unabhängig voneinander Wasserstoff, CH₃,

50 oder

R(4)

R(96), R(97), R(98) unabhängig Pyrrolyl, Imidazolyl, Pyrazolyl, Pyridyl, das jeweils unsubstituiert oder substituiert ist mit 1 bis 2 R sten aus der Reihe

F. Cl, CF₃, CH₃, M thoxy, Dimethylamino, Benzyl,

W Sauerstoff, S oder NR(36)-,

R(36) H, Methyl,

oder

5

R(4) R(37)-SO_{cm}, R(38)R(39)N-SO₂-.

R(37) (C₁-C₆)-Alkyl. CF₃, (C₃-C₄)-Alkenyl, -C₅H₂₅-R(40),

s Null, 1,

10 R(40) (C₃-C₆)-Cycloalkyl, Phenyl,

welches nicht substituiert oder substituiert ist mit 1 - 2 Substituenten aus der Gruppe F, CI, CF₃, Methyl, Methoxy oder NR(41)R(42), mit R(41) und R(42) gleich H, CH₃,

R(38) H, (C₁-C₄)-Alkyl, CF₃, (C₃-C₄)-Alkenyl, -C_wH_{2w}-R(43),

w Null, 1,

15 R(43) (C₃-C₈)-Cycloalkyl, Phenyl,

das nicht substituiert oder substituiert ist mit 1 - 2 Substituenten aus der Gruppe F, CI, CF₃, Methyl, Methoxy oder NR(44)R(45), mit R(44) und R(45) gleich H, (C_1-C_4) -Alkyl, CH₃,

R(39) H, CH₃.

wobei R(38) und R(39) gemeinsam 4 oder 5 Methylengruppen sein können, von denen eine CH₂o Gruppe durch Sauerstoff, S, NH, N-CH₃ oder N-Benzyl ersetzt sein kann;
oder

R(4) R(46)X(1)-,

X(1) Sauerstoff, S. NR(47). (C = O)A-, NR(48)C = MN⁽⁻⁾R(49)-,

M Sauerstoff,

25 A Sauerstoff, NR(50),

R(46) (C₁-C₆)-Alkyl, (C₃-C₄)-Alkenyl, (CH₂)_bC_dF_{2d+1}, -C_xH_{2x}-R(51),

b Null. 1

d 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7,

x Null, 1,

45

55

30 R(51) (C₃-C₈)-Cycloalkyl, Phenyl,

welches nicht substituiert oder substituiert ist mit 1 - 2 Substituenten aus der Gruppe F. Cl. CF₃, Methyl, Methoxy oder NR(52)R(53); mit R(52) und R(53) gleich H, CH₃,

R(47), R(48) und R(50)

Wasserstoff, (C1-C4)-Alkyl,

35 R(49) definiert wie R(46), wobei

R(46) und R(47) beziehungsweise R(46) und R(48) gemeinsam 4 oder 5 Methylengruppen sein können, von denen eine CH₂-Gruppe durch Sauerstoff, S, NH, N-CH₃ oder N-Benzyl ersetzt sein kann,

wobei A und N⁽⁻⁾ an den Phenylkern des Benzoylguanidin-Grundkörpers gebunden sind; oder

40 R(4) -SR(64), -OR(65), -NHR(66), -NR(67)R(68), -CHR(69)R(70),

$$-C \stackrel{R(54)}{\underset{OH}{\longleftarrow}}$$

R(64), R(65), R(66), R(67), R(69) gleich oder verschi den -(CH₂)_v-(CHOH)_z-(CH₂)_{aa}-(CH₂OH)₁-R(71) oder

```
-(CH<sub>2</sub>)<sub>ab</sub>-O-(CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>O)<sub>ac</sub>-R(72),
           R(71), R(72) Wasserstoff, Methyl.
                1, 2,
                Null, 1, 2,
 5
                y, z, aa gleich od r v rschi den
                    Null, 1, 2,
                1, 2, 3,
           R(68), R(70), R(54), R(55) gleich oder verschieden Wasserstoff, CH<sub>3</sub>.
 10
           R(69) und R(70) beziehungsweise R(54) und R(55) zusammen mit dem sie tragenden Kohlenstoff-Atom
      ein (C<sub>3</sub>-C<sub>6</sub>)-Cycloalkyl;
          R(63)
          H. (C_1-C_4)-Alkyl. (C_3-C_6)-Cycloalkyl. -C_eH_{2e}-R(73),
               Null, 1, 2,
          R(56), R(57) und R(73) unabhängig
 15
          Phenyl,
          das unsubstituiert oder substituiert ist mit 1 - 2 Substituenten aus der Gruppe F, Cl, CF<sub>3</sub>, Methyl,
     Methoxy oder NR(74)R(75) mit R(74) und R(75) gleich H oder CH<sub>3</sub>.
          oder
20
          R(56), R(57) und R(73) unabhängig
          (C<sub>1</sub>-C<sub>2</sub>)-Heteroaryl, ausgewählt aus der Gruppe bestehend aus Pyrrolyl, Imidazolyl, Pyrazolyl und
     Pyridyl,
          das unsubstituiert oder wie Phenyl substituiert ist;
          R(58), R(59), R(60), R(61) und R(62)
          Wasserstoff oder Methyl,
25
     oder
          R(4) R(76)-NH-SO<sub>2</sub>-,
          R(76) R(77)R(78)N-(C = Y')-,
               Sauerstoff, S, N-R(79),
         R(77) und R(78) gleich oder verschieden
30
         H. (C_1 - C_4)-Alkyl, (C_3 - C_4)-Alkenyl, -C_1H_{21}-R(80),
              Null, 1,
         R(80)
          (C<sub>5</sub>-C<sub>7</sub>)-Cycloaikyl, Phenyl,
          welches unsubstituiert mit 1 - 2 Substituenten aus der Gruppe F, Cl, CF3, Methoxy oder CH3, oder
35
          R(77) und R(78) gemeinsam 4 oder 5 Methylengruppen bilden, von denen eine CH2-Gruppe durch
     Sauerstoff, S, NH, N-CH3 oder N-Benzyl ersetzt sein kann, wobei
         R(79) wie R(77) definiert ist,
     oder
         R(4) NR(84)R(85),
40
         R(84), R(85) unabhängig voneinander
         H, (C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>)-Alkyl, oder gemeinsam 4 oder 5 Methylengruppen, von denen eine CH<sub>2</sub>-Gruppe durch
     Sauerstoff, S, NH, N-CH<sub>3</sub> oder H-Benzyl ersetzt sein kann,
         oder von denen eine oder zwei CH2-Gruppen durch CH-CH3 ersetzt sein können.
         Besonders bevorzugt sind Verbindungen der Formel I, in denen bedeuten:
45
         R(1)
         -CO-N = C(NH2)2
         HA
         S. O. NH. NCH<sub>3</sub>
```

und die Reste R(2) bis R(4) wie folgt kombiniert sind:

	R(2)	R(3)	R(4)
5	Н	n-BuNH-	Cı
	Н	H ₂ NSO ₂ -	<u></u>
10	Н	MeSO ₂	⊘ −s −
15	H	○ N -	Me
20	Н	○ N -	○ -•-
	Н	N-	Me
25	Н		CI
30	Н	○ N-	MeSO ₂ -
35			
40			
45			

	Н	MeSO ₂	NH ₂
5	Н	MeSO ₂ -	N H -
	н	MeSO ₂ -	⊘ -•-
10	н	MeSO ₂ -	C 1
	н	MeSO ₂ -	M + 0 - H + -
20	Н	MeSO ₂ -	M e NH -
25	Н	MeSO ₂ -	M. O. M
30	Н	CI-	N-
	Н	MeSO ₂ .	(CH ₃) ₂ -CHCH ₂ -O-
35	н	MeSO ₂ .	2- 0M•
40		MeSO ₂ .	S-
	н	MeSO ₂	M • OCT S

5	н	
10	Н	
15	н	
20	Н	
25	Н	
30	н	
35	н	MeS
40	н	MeS
45	Me	Me
50	Н	MeS
	н	CF

н	N-	OC 1
н	_\n-	cı cı
Н		© CH3
H	<u></u>	c i O
Н	\(\sigma\)^-	0 0 0 0
н	<u></u>	N _o
H	MeSO ₂ -	c 1
н	MeSO ₂ -	c 1
Me	Me	Н
Н	MeSO ₂ -	i-Pr
н	CF ₃	Н

5			
10			
15			
20		-	
25			
30			
35			
40			
45			

	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	
н		CI
Н	MeSO ₂ -	MeNH-
Н	MeSO ₂ -	Et ₂ N-
н	t-Bu	ОН
Н	MeSO ₂ -	c i O
н	MeSO ₂ -	C 1 0
Н	MeSO ₂ -	On s
H	MeSO ₂ -	C C
Н	MeSO ₂ -	N-
Н	MeSO ₂ -	2-Naphthyl
н	MeSO ₂ -	N
. н	N-	Me
н	△ N-	M•
Н	CI	Et ₂ N-
Н	Me ₂ N-	н

	Н	M
5		
10	Н	
	Н	
	н	Me
15		
75	Н	Me
		1
20	н	
	Н	+
	Н	+
25	H	-
	н	+
	Н	Me
30		
	н	
	H	+
35	Н	+
	Н	Me
40	Н	1 7
	Н	Me
	1	
45	н —	Mes

н	MeSO ₂ -	C 1
н	Br	NH ₂
Н	CI	н
	1	"
н	MeSO ₂ -	F
Н	MeSO ₂ -	F
н	CF ₃	CF ₃
Н	Me	Me
н	1	CF ₃
н	Me	н
Н	Н	t-Bu
H	MeSO ₂ -	F—————————————————————————————————————
н	Me	CI
Н	Br	Me
Н	CI	MeO-
н	MeCO-	
н	Br	Br
н	MeSO ₂ -	© CH3-CH3-
н	MeSO ₂ -	(= c-
NH ₂	Br	Me

Н	Me ₂ N-	t-Bu
Н	MeSO ₂ -	н о
Н	₩-	н
Н	N-	MeO-
Н	Me	Br
Н	CI	F
Н	t-Bu	н
NH ₂	CI	н
Н	N-	Me ₂ N
Н	Me ₂ N	CI
Н	MeSO ₂ -	7-Isochinolinoxy
н	MeSO ₂ -	6-Chinolinoxy
н	MeSO ₂ -	٠٠
H	MeSO ₂ -	· O.
н	MeSO ₂ -	(CH ₃) ₂ CH-CH ₂ -
Н	MeSO ₂ -	
Н	Me ₂ N-	○ -•-
Н	Me ₂ N-	c 1———0-
Н	Me	Me ₂ N-

н		─ -•-
н	Me	<u></u>
Н	CI	i-Pr
н		i-Pr
н	MeSO ₂ -	5-Chinolinoxy
H		CF ₃
Н	i-Pr	MeSO ₂ -
н	i-Pr	CF ₃
Н	Н	i-Pr
NH ₂	Br	Br
Н	MeSO ₂ -	NO ON
н	△ N-	MeSO ₂ -
н	MeSO ₂ -	
н	CI	⊘ —ин ² ин-
Н	Me ₂ N	i-Pr
Н	MeHN-	i-Pr
Н	CI	CI
Н	Me	H ₂ N-
Н	CI	H ₂ N

5	н	MeSO ₂ -	() - o -
10	н	MeSO ₂ -	M e N - M e
15	Н	Me ₂ N-	i-Pr
	CF ₃	Н	CF ₃
	н	Br	Me
20	Н	Me	CI
	Н	Me ₂ N	Me
	Н	CF ₃	MeHN-
25	Н	CH ₃ CO-	(CH ₃) ₂ CH-CH ₂
	Н	MeSO ₂ -	<u></u>
30	Н	CF ₃ ·O-	Н
	Н	Me	Me ₂ N
	Н	CI	Me ₂ N-
35	н	MeSO ₂ -	C 1—0-
	Н	CH3CO-	i-Pr
40	. н	Br	BnO-
	Н	CF ₃	Br
	Н	i-Pr	MeO-
45	н	MeSO ₂ -	
50	н	MeSO ₂ -	Q-O-•-
H		, ,	

H	MeO-	t-Bu
Н	Br	i-Pr
CF ₃	Н	н
Н	CF ₃	F
н	Ph	CF ₃
Н	CF ₃	1-Imidazolyl
. н	MeCO-	t-Butylmethyl
Н	Br	F
Н	Br	MeO-
Н	CF ₃	PhO-
Н	CF ₃	Cyclopentyl
Н	MeSO ₂ -	Cyclobutyl
Н	Me	CF ₃
н	MeSO ₂ -	, Ú.,
н .	ОН	t-Butyl
н	CI	OMe .
н	CF ₃	i-Pr
F	CF ₃	н
F	Н	CF ₃
Н	t-Butyl	OMe
н	MeCO-	' \(\).
н	MeCO-	' \(\).
Н	t-Butyl	i-Butyl
н	CF ₃ CF ₂ -	i-Propyl

	T A	
н	CF3-SO2-	'
		1 1
	1	~~·
		ļ
CI	CF ₃	Н
¥		
CI	Н	CF ₃
Н	Н	Perfluoro-i-propyl
Н	Н	н
Н	MeSO ₂	`~o-(()-o-
)N~0~O>-0-
Н	н	Perfluoro-n-propyl
Н	CF ₃	
	}	
	1	C === C-
Н	CF ₃	c 1—(-0-
H	CF ₃	
	- 3	
	1	
Н	F	CF ₃
<u>L</u>		C1 3
Н	MeSO ₂ -	çı
	!	•
1	1	NH.
	t-Butyl	i-Propyl
Н	t-Butyl	n-Butyl
	! !	
Н	i-Propyl	F
н	i-Butyl	F
Н	CI	1-Imidazolyi
Н	н	CF ₃ -CF ₂ -
Н	Н	CF ₃

H	н	F ₃ c
H	MeSO ₂	>n~~~~~
Н	CF ₃ SO ₂	i-propyl

Unter (C₁-C₉)-Heteroaryl werden insbesondere Reste verstanden, die sich von Phenyl oder Naphthyl ableiten, in welchen eine oder mehrere CH-Gruppen durch N ersetzt sind und/oder in welchen mindestens zwei benachbarte CH-Gruppen (unter Bildung eines fünfgliedrigen aromatischen Rings) durch S, NH oder O ersetzt sind. Des weiteren können auch ein oder beide Atome der Kondensationsstelle bicyclischer Reste (wie im Indolizinyl) N-Atome sein.

Als Heteroaryl gelten insbesondere Furanyl, Thienyl, Pyrrolyl, Imidazolyl, Pyrazolyl, Triazolyl, Tetrazolyl, Oxazolyl, Isoxazolyl, Thiazolyl, Isothiazolyl, Pyridyl, Pyrazinyl, Pyrimidinyl, Pyridazinyl, Indolyl, Indazolyl, Chinolyl, Isochinolyl, Phthalazinyl, Chinoxalinyl, Chinazolinyl, Cinnolinyl.

Enthält einer der Substituenten R(1) bis R(5) ein oder mehrere Asymmetriezentren, so können diese sowohl S als auch R konfiguriert sein. Die Verbindungen können als optische Isomere, als Diastereom re, als Racemate oder als Gemische derselben vorliegen.

Die bezeichneten Alkylreste können sowohl geradkettig wie verzweigt vorliegen.

Die Erfindung betrifft weiterhin ein Verfahren zur Herstellung der Verbindungen I, dadurch gekennzeichnet, daß man Verbindungen der Formel II

$$R(3)$$

$$R(4)$$

$$NH$$

$$0$$

5

10

15

30

45

worin L für eine leicht nucleophil substituierbare Fluchtgruppe steht, mit Guanidin umsetzt.

Die aktivierten Säurederivate der Formel II, worin L eine Alkoxy-, vorzugsweise eine Methoxygruppe, eine Phenoxygruppe, Phenylthio-, Methylthio-, 2-Pyridylthiogruppe, einen Stickstoffheterocyclus, vorzugsweise 1-Imidazolyl, bedeutet, erhält man vorteilhaft in an sich bekannter Weise aus den zugrundeliegenden Carbonsäurechloriden (Formel II, L = CI), die man ihrerseits wiederum in an sich bekannter Weise aus din zugrundeliegenden Carbonsäuren (Formel II, L = OH) beispielsweise mit Thionylchlorid herstellen kann. Neben den Carbonsäurechloriden der Formel II (L = CI) lassen sich auch weitere aktivierte Säurederivate der Formel II in an sich bekannter Weise direkt aus den zugrundeliegenden Heteroarylcarbonsäurederivaten (Formel II, L = OH) herstellen, wie beispielsweise die Methylester der Formel II mit L = OCH3 durch Behandeln mit gasförmigem HCI in Methanol, die Imidazolide der Formel II durch Behandeln mit Carbonyldiimidazol [L = 1-Imidazolyl, Staab, Angew. Chem. Int. Ed. Engl. 1,351-367 (1962)], die g mischten Anhydrid II mit CI-COOC2H5 oder Tosylchlorid in Gegenwart von Tri thylamin in in m inert n Lösungsmittel, wi auch di Aktivierung n von Heteroarylcarbonsäuren mit Dicycl h xylcarbodiimid (DCC) oder mit O-{(Cyano(eth xycarbonyl)-methylen)amino>-1,1,3,3-tetramethyluronium-tetrafluoroborat] ("TOTU") [Proceedings of the 21. European Peptide Symposium, Peptides 1990, Editors E. Giralt and D. Andr u, Escom,

Leiden, 1991]. Ein Reihe geeigneter Methoden zur Herst Ilung von aktivi rten Carbonsäured rivaten der Form I II sind unter Angabe von Quellenliteratur in J. March, Advanced Organic Chemistry, Third Edition (John Wil y & Sons, 1985), S. 350 angeg ben.

Die Ums tzung eines aktivierten Carbonsäurederivates der Form I I mit Guanidin erfolgt in an sich bekannt r Weise in inem protischen der aprotischen polaren ab r inerten organischen Lösungsmittel. Dabei haben sich bei der Umsetzung der Heteroarylcarbonsäuremethylester (II, L = OMe) mit Guanidin Methanol, Isopropanol oder THF zwischen 20°C und Siedetemperatur dieser Lösungsmittel bewährt. B i den meisten Umsetzungen von Verbindungen II mit salzfreien Guanidin wurde vorteilhaft in inerten Lösungsmitteln wie THF, Dimethoxyethan, Dioxan oder Isopropanol gearbeitet. Aber auch Wasser kann als Lösungsmittel dienen.

Wenn L = CI bedeutet, arbeitet man vorteilhaft unter Zusatz eines Säurefängers, z.B. in Form von überschüssigen Guanidin zur Abbindung der Halogenwasserstoffsäure.

Ein Teil der zugrundeliegenden Heteroarylcarbonsäurederivate der Formel II sind bekannt und in d r Literatur beschrieben. Die unbekannten Verbindungen der Formel II können nach literatur-bekannten Methoden hergestellt werden, indem man beispielsweise 5-Halogen-4-chlorsulfonylbenzoesäuren mit Ammoniak oder Aminen in 4-Aminosulfonyl-5-Halogen-heteroarylcarbonsäuren bzw. mit einem schwach n Reduktionsmittel wie Natriumbisulfit und anschließender Alkylierung in 4-Alkylsulfonyl-5-Halogen-Heteroarylcarbonsäuren überführt und nach einer der oben beschriebenen Verfahrensvarianten zu erfindungsgemäßen Verbindungen I umgesetzt werden.

Die Einführung von substituierten Schwefel-, Sauerstoff- oder Stickstoffnucleophilen gelingt durch literaturbekannte Methoden der nucleophilen Substitution am Aromaten. Als Abgangsgruppe haben sich bei dieser Substitution Halogenide und Trifluormethansulfonate bewährt. Man arbeitet vorteilhaft in einem dipolar aprotischen Lösungsmittel, wie zum Beispiel DMF oder TMU bei einer Temperatur zwischen 0°C und dem Siedepunkt des Lösungsmittels, bevorzugt zwischen 80°C und dem Siedepunkt des Lösungsmittels. Als Säurefänger dient vorteilhaft ein Alkali- oder Erdalkalisalz mit einem Anion hoher Basizität und geringer Nucleophilie, wie zum Beispiel K₂CO₃.

Die Einführung der Alkyl- oder Arylsubstituenten gelingt durch literaturbekannte Methoden des Palladium-vermittelten cross-couplings von Arylhalogeniden mit beispielsweise Organozinkverbindungen, Organostannanen, Organoboronsäuren oder Organoboranen.

Heteroaroylguanidine I sind im allgemeinen schwache Basen und können Säure unter Bildung von Salzen binden. Als Säureadditionssalze kommen Salze aller pharmakologisch verträglichen Säuren infrage, beispielsweise Halogenide, insbesondere Hydrochloride, Lactate, Sulfate, Citrate, Tartrate, Acetate, Phosphate, Methylsulfonate, p-Toluolsulfonate.

Es war überraschend, daß die erfindungsgemäßen Verbindungen keine unerwünschten und nachteiligen salidiuretischen, jedoch sehr gute antiarrhythmische Eigenschaften aufweisen, wie sie zum Behandeln von Krankheiten wichtig sind, die beispielsweise bei Sauerstoffmangelerscheinungen auftreten. Die Verbindungen sind infolge ihrer pharmakologischen Eigenschaften als antiarrhythmische Arzneimittel mit cardioprotektiver Komponente zur Infarktprophylaxe und der Infarktbehandlung sowie zur Behandlung der angina pectoris hervorragend geeignet, wobei sie auch präventiv die pathophysiologischen Vorgänge beim Entstehen ischämisch induzierter Schäden, insbesondere bei der Auslösung ischämisch induzierter Herzarrhythmien, inhibieren oder stark vermindern. Wegen ihrer schützenden Wirkungen gegen pathologische hypoxische und ischämische Situationen können die erfindungsgemäßen Verbindungen der Formel I infolg Inhibition des zellulären Na+/H+ Austauschmechanismus als Arzneimittel zur Behandlung aller akuten oder chronischen durch Ischämie ausgelösten Schäden oder dadurch primär oder sekundär induzierten Krank-45 heiten verwendet werden. Dies betrifft ihre Verwendung als Arzneimittel für operative Eingriffe, z.B. bei Organ-Transplantationen, wobei die Verbindungen sowohl für den Schutz der Organe im Spender vor und während der Entnahme, zum Schutz entnommener Organe beispielsweise bei Behandlung mit oder deren Lagerung in physiologischen Badflüssigkeiten, wie auch bei der Überführung in den Empfängerorganismus verwendet werden können. Die Verbindungen sind ebenfalls wertvolle, protektiv wirkende Arzneimittel bei der Durchführung angioplastischer operativer Eingriffe beispielsweise am Herzen wie auch an peripheren Gefäßen. Entsprechend ihrer protektiven Wirkung gegen ischämisch induzierte Schäden sind die Verbindungen auch als Arzneimittel zur Behandlung von Ischämien des Nervensystems, insbesondere des ZNS, geeignet, wobei sie z.B. zur Behandlung des Schlaganfalls oder des Hirnödems geeignet sind. Darüberhinaus eignen sich die erfindungsgemäßen V rbindung n der Formel I benfalls zur Behandlung n von Formen des Schocks, wi beispielweise des allergischen, cardiogenen, hypovolämischen und des bakteriellen Schocks.

Darüberhinaus zeichn n sich die rfindungsgemäßen Verbindungen der Formel I durch stark inhibi - rende Wirkung auf di Proliferationen von Zellen, beispielsweis der Fibroblasten- Zellproliferation und der

Proliferation der glatten G fäßmuskelzellen, aus. Deshalb komm n die Verbindung n der Formel I als w rtvolle Th rapeutika für Krankheit n infrage, bei denen die Zellproliferation ein primär oder sekundäre Ursache darstellt, und können deshalb als Antiatheroskl rotika, Mittel gegen diabetisch Spätkomplikationen, Krebserkrankung n, fibrotische Erkrankungen wie Lungenfibrose, Leberfibros oder Nierenfibrose, Organhyp rtrophien und -hyperplasien, insbesondere bei Prostatahyperplasie bzw. Prostatahypertrophie verwendet werden.

Die erfindungsgemäßen Verbindungen sind wirkungsvolle Inhibitoren des zellulären Natrium-Protonen-Antiporters (Na*/H*-Exchanger), der bei zahlreichen Erkrankungen (Essentielle Hypertonie, Atherosklerose, Diabetes usw.) auch in solchen Zellen erhöht ist, die Messungen leicht zugänglich sind, wie beispielsweise in Erythrocyten, Thrombocyten oder Leukozyten. Die erfindungsgemäßen Verbindungen eignen sich deshalb als hervorragende und einfache wissenschaftliche Werkzeuge, beispielsweise in ihrer Verwendung als Diagnostika zur Bestimmung und Unterscheidung bestimmter Formen der Hypertonie, aber auch dir Atherosklerose, des Diabetes, proliferativer Erkrankungen usw. Darüber hinaus sind die Verbindungen dir Formel I für die präventive Therapie zur Verhinderung der Genese des Bluthochdrucks, beispielweise dir essentiellen Hypertonie, geeignet.

Gegenüber den bekannten Verbindungen weisen die Verbindungen nach der Erfindung eine signifikant verbesserte Wasserlöslichkeit auf. Daher sind sie wesentlich besser für i.V.-Applikationen geeignet.

Arzneimittel, die eine Verbindung I enthalten, können dabei oral, parenteral, intravenös, rektal od r durch Inhalation appliziert werden, wobei die bevorzugte Applikation von dem jeweiligen Erscheinungsbild der Erkrankung abhängig ist. Die Verbindungen I können dabei allein oder zusammen mit galenischen Hilfsstoffen zur Anwendung kommen, und zwar in der Veterinär- als auch in der Humanmedizin.

Welche Hilfsstoffe für die gewünschte Arzneimittelformulierung geeignet sind, ist dem Fachmann auf Grund seines Fachwissens geläufig. Neben Lösemitteln, Gelbildnern, Suppositoriengrundlagen, Tablettenhilfsstoffen, und anderen Wirkstoffträgern können beispielsweise Antioxidantien, Dispergiermittel, Emulgatoren, Entschäumer, Geschmackskorrigentien, Konservierungsmittel, Lösungsvermittler oder Farbstoffe verwendet werden.

Für eine orale Anwendungsform werden die aktiven Verbindungen mit den dafür geeigneten Zusatzstoffen, wie Trägerstoffen, Stabilisatoren oder inerten Verdünnungsmittel vermischt und durch die üblichen Methoden in die geeigneten Darreichungsformen gebracht, wie Tabletten, Dragees, Steckkapseln, wäßrige, alkoholische oder ölige Lösungen. Als inerte Träger können z.B. Gummi arabicum, Magnesia, Magnesiumcarbonat, Kaliumphosphat, Milchzucker, Glucose oder Stärke, insbesondere Maisstärke, verwendet werden. Dabei kann die Zubereitung sowohl als Trocken- als auch als Feuchtgranulat erfolgen. Als ölige Trägerstoffe oder als Lösemittel kommen beispielsweise pflanzliche oder tierische Öle in Betracht, wie Sonnenblumenöl oder Lebertran.

Zur subkutanen oder intravenösen Applikation werden die aktiven Verbindungen, gewünschtenfalls mit den dafür üblichen Substanzen wie Lösungsvermittler, Emulgatoren oder weiteren Hilfsstoffen in Lösung, Suspension oder Emulsion gebracht. Als Lösungsmittel kommen z.B. in Frage: Wasser, physiologische Kochsalzlösung oder Alkohole, z.B. Ethanol, Propanol, Glycerin, daneben auch Zuckerlösungen wie Glucose- oder Mannitlösungen, oder auch eine Mischung aus den verschiedenen genannten Lösungsmitteln.

Als pharmazeutische Formulierung für die Verabreichung in Form von Aerosolen oder Sprays sind geeignet z.B. Lösungen, Suspensionen oder Emulsionen des Wirkstoffes der Formel I in einem pharmaz utisch unbedenklichen Lösungsmittel, wie insbesondere Ethanol oder Wasser, oder einem Gemisch solcher Lösungsmittel. Die Formulierung kann nach Bedarf auch noch andere pharmazeutische Hilfsstoffe wie Tenside, Emulgatoren und Stabilisatoren sowie ein Treibgas enthalten. Eine solche Zubereitung enthält den Wirkstoff üblicherweise in einer Konzentration von etwa 0,1 bis 10, insbesondere von etwa 0,3 bis 3 Gew.-%.

Die Dosierung des zu verabreichenden Wirkstoffs der Formel I und die Häufigkeit der Verabreichung hängen von der Wirkstärke und Wirkdauer der verwendeten Verbindungen ab; außerdem auch von Art und Stärke der zu behandelnden Krankheit sowie von Geschlecht, Alter, Gewicht und individueller Ansprechbarkeit des zu behandelnden Säugers.

Im Durchschnitt beträgt die tägliche Dosis einer Verbindung der Formel I bei einem etwa 75 kg schweren Patienten mindestens 0,001 mg, vorzugsweise 0,01 mg bis 10 mg, vorzugsweise 1 mg. Bei akuten Ausbrüchen der Krankheit, etwa unmittelbar nach Erleiden eines Herzinfarkts, können auch noch höher und vor allem häufigere Dosierungen notw ndig sein, z.B. bis zu 4 Einzeldosen pro Tag. Insbesond re bei i.v. Anwendung, twa b i in m Infarktpatient n auf der Int nsivstation könn n bis zu 100 mg pro Tag notwendig werden.

Analog der in den Ausführungsbeispielen angegebenen Vorschriften können die nachfolgend aufgeführten erfindungsgemäßen Verbindungen der Formel I bzw. deren physiologisch verträglichen Salze herg stellt

werden:

Liste d r Abkürzungen:

м он	M thanol
DMF	N,N-Dimethylformamid
TMU	N,N,N',N'-Tetramethylharnstoff
NBS	N-Bromsuccinimid
AIBN	a,a-Azo-bis-isobutyronitril
EI	electron impact
DCI	Desorption-Chemical Ionisation
RT	Raumtemperatur
EE	Ethylacetat (EtOAc)
DIP	Diisopropylether
MTB	Methyltertiärbutylether
mp	Schmelzpunkt
HEP	n-Heptan
DME	Dimethoxyethan
FAB	Fast Atom Bombardment
CH ₂ Cl ₂	Dichlormethan
THF	Tetrahydrofuran
eq	Äquivalent
ES	Elektrospray-lonisation
Me	Methyl
Et	Ethyl
Bn	Benzyl
ZNS	Zentralnervensystem
Brine	gesättigte wäßrige NaCI-Lösung
	DMF TMU NBS AIBN EI DCI RT EE DIP MTB mp HEP DME FAB CH2CI2 THF eq ES Me Et Bn ZNS

30 Experimenteller Teil

Beispiel 1

5-Heptafluorisopropyl-1-methyl-pyrrol-2-carbonsäureguanidid

35

- a) 5-Heptafluoroisopropyl-1-methyl-pyrrol-2-carbonsäuremethylester
- 1.1 g 1-Methyl-pyrrol-2-carbonsäuremethylester, 1.7 ml Perfluoroisopropyliodid und 1.3 g FeSO₄ x 7 H₂O werden in 80 ml DMSO vorgelegt und bei RT 4.1 ml H₂O₂(35%) langsam zugetropft. 1.5 h wird bei RT gerührt, anschließend 3 x mit je 200 ml MTB extrahiert und die organische Phase noch 1 x mit 100 ml Wasser und 2x mit 100 ml Brine gewaschen. Über Na₂SO₄ wird getrocknet und das Solvens im Vakuum entfernt. Chromatographie mit EE/HEP 1/4 liefert 310 mg eines farblosen Öls.

 R_t (EE/HEP 1/4) = 0.62 MS (DCI) : 308 (M + H)+

- 45 b) 5-Heptafluorisopropyl-1-methyl-pyrrol-2-carbonsäureguanidid
 - 310 mg 5-Heptafluoroisopropyl-1-methyl-pyrrol-2-carbonsäuremethylester und 295 mg Guanidin werden in 5 ml wasserfreiem Isopropanol 4 h unter Rückfluß gekocht. Das Solvens wird im Vakuum entfernt und mit EE chromatographiert. Man erhält 123 mg eines farblosen Öls.
- 50 R₁ (EE) = 0.26 MS (ES) : 335 (M + H)*
 Überführung in das Hydrochlorid liefert Weiße Kristalle, mp 165 °C

Die Titelverbindungen der Beispiele 2 - 5 werden analog Beispiel 1 synthetisiert:

Beispiel 2

5-Heptafluoro-n-propyl-1-methyl-pyrrol-2-carbonsäur guanidid

5 R₁ (EE) = 0.20 MS (ES) : 335 (M + H)* mp (Hydrochlorid) : 207 ° C

Beispiel 3

10 5-Pentafluoroethyl-1-methyl-pyrrol-2-carbonsäurequanidid

 H_t (EE) = 0.16 MS (DCI) : 285 (M + H)* mp (Hydrochlorid) : 210 °C

15 Beispiel 4

5-Trifluoromethyl-1-methyl-pyrrol-2-carbonsäureguanidid

R₁ (EE) = 0.16 MS (DCI) :235 (M + H)* 20 mp (Hydrochlorid) : 230 ° C

Beispiel 5

1-Methyl-pyrrol-2-carbonsäureguanidid

 R_f (EE/MeOH 10:1) = 0.13 MS (ES) : 167 (M + H)* mp (Hydrochlorid) : 255 °C

Beispiel 6

30

25

5-Isopropyl-4-methylsulfonyl-thiophen-2-carbonsäurequanidid

- a) 5-Brom-thiophen-2-carbonsäure
- 10 g Thiophen-2-carbonsäure werden in 100 ml Essigsäure und 100 ml Wasser gelöst und bei 0°C eine Lösung von 4 ml Brom in 50 ml Essigsäure und 50 ml Wasser während einer Stunde zugetropft. 1 h wird bei 0°C nachgerührt, das Produkt abgesaugt und aus Wasser umkristallisiert. Man erhält 4.8 g farbloser Kristalle, mp 140°C

 R_{I} (MTB 2% HOAc) = 0.54 MS (DCI) : 207 (M + H)+

- b) 5-Brom-4-chlorsulfonyl-thiophen-2-carbonsäure
- 37 g 5-Brom-thiophen-2-carbonsäure werden bei RT in 133 ml Chlorsulfonsäure gelöst und bei 100 °C 45 min gerührt. Anschließend wird auf 1 kg Eis gegossen und das Produkt abgesaugt. Man erhält 53 g eines farblosen Feststoffs, mp 96 °C

 R_t (MTB 2% HOAc) = 0.3 MS (DCI) : 305 (M + H)*

- c) 5-Brom-4-hydroxysulfinyl-thiophen-2-carbonsäure
- 27.5 g Natriumsulfit werden in 300 ml Wasser gelöst und bei 70°C portionsweise insgesamt 35 g 5-Brom-4-chlorsulfonyl-thiophen-2-carbonsäure zugegeben, wobei mit 10 N NaOH pH = 9 11 gehalten wird. 2h wird bei 70°C nachgerührt, dann mit HCl auf pH = 1 gestellt und das Produkt abgesaugt. Man erhält 41 g farbloser Kristalle.

mp 195 °C (Z rsetzung)

d) 5-Brom-4-hydroxysulfinyl-thiophen-2-carbonsäure, Dinatriumsalz

41 g 5-Brom-4-hydroxysulfinyl-thiophen-2-carbonsäur w rden in 150 ml Wass r suspendi rt und mit 90 ml 2 N NaOH v rsetzt (pH = 10). Das Wasser wird im Vakuum entfernt, mit 1 l Aceton verrührt und das Produkt abgesaugt. Man erhält 46 g ines farblos n, amorphen Feststoffs, d r direkt weiter umgesetzt wird.

e) 5-Brom-4-methylsulfonyl-thiophen-2-carbonsäuremethylester

46 g der Titelverbindung 6 d) werden in 150 ml DMF suspendiert und mit 32 ml Methyliodid versetzt, 5 h wird bei 50°C gerührt, auf 1 I Wasser gegossen und das Produkt abgesaugt. Man erhält 35 g eines farblosen Feststoffs, mp 135 °C

 R_t (DIP) = 0.20

MS (DCI): 299 (M + H)+

f) 5-lsopropyl-4-methylsulfonyl-thiophen-2-carbonsäuremethylester

15

30 ml einer 2 M Lösung von Isopropylmagnesiumchlorid in THF werden zu 140 ml einer 0.5 M Lösung von Zinkchlorid in THF hinzugefügt. 5 h wird bei 50 °C gerührt und das entstand n Isopropylzink-Derivat als Lösung A weiterverwendet.

6 g 5-Brom-4-methylsulfonyl-thiophen-2-carbonsäuremethylester, 0.6 g [1,1'-Bis(diphenylphosphino)ferrocen]Pd(II)Cl₂ x CH₂Cl₂ und 180 mg Cul werden in 100 ml wasserfreiem THF 10 min bei RT gerührt und anschließend Lösung A zugetropft. 18 h wird bei RT nachgerührt und anschließend das Solvens im Vakuum entfernt. Der Rückstand wird in 200 ml gesättigter wäßriger NaHSO4-Lösung suspendiert und 3 x mit je 200 ml EE extrahiert. Über Na₂SO₄ wird getrocknet, das Solvens im Vakuum entfernt und je einmal mit DIP und EE/HEP 1:3 chromatographiert. Man erhält 1.7 g eines farblosen Öls.

 $R_{1}(DIP) = 0.29$

 $R_{\rm f}$ (EE/HEP 1:3) = 0.32

MS (DCI) : 263 (M + H)*

g) 5-Isopropyl-4-methylsulfonyl-thiophen-2-carbonsäureguanidic

700 mg 5-lsopropyl-4-methylsulfonyl-thiophen-2-carbonsäure 30 in 5 ml wasserfreiem Isopropanol gelöst und 1 h unter Rückflus entfernt, 80 ml Wasser zugegeben, mit wäßriger HCl auf pH = 2 Niederschlag wird in 50 ml gesättigter wäßriger Na₂CO₃-Lösung ge-Die organische Phase wird über Na₂SO₄ getrocknet und das Solven. ∴ /akuum entfernt. Man erhält 850 mg eines amorphen Feststoffs.

eter und 790 mg Guanidin werden ent. Das Solvens wird im Vakuum Ilt und das Produkt abfiltriert. Der red 3 x mit je 50 ml EE extrahiert.

 $R_1 \text{ (MeOH/EE 1:10)} = 0.41$

 $MS (ES) :290 (M = H)^{+}$

mp (Hydrochlorid): 267 °C

mp (Methansulfonat): 128 °C

Die Titelverbindungen der Beispiele 7, 8 und 10 wurden analog Beispiel 6 g) synthetisiert:

Beispiel 7

5-Methyl-thiophen-2-carbonsäureguanidid

mp (Hydrochlorid): 236 °C

MS (DCI): 184 (M + H)+

Beispiel 8

4,5-Dibrom-thiophen-2-carbonsäurequanidid

50 mp (Hydrochlorid): 268 °C

MS (DCI): 326 (M + H)+

Beispiel 9

4-Isopropyl-5-methylsulfonyl-thiophen-2-carbonsäur quanidid

5 a) 4-Brom-5-methylthio-thiophen-2-carbonsäure

25 g 4,5-Dibrom-thiophen-carbonsäure, 12,2 g NaSCH₃ und 60 g K₂CO₃ werden in 1 I DMF 5 h lang bei 120 °C gerührt. Anschließend wird auf 3 I Wasser gegossen, mit HCl auf pH = 1 gestellt, das Produkt abgesaugt und ohne Reinigung weiter eingesetzt.

10 Ausbeute: 14 g amorphes Pulver.

 R_{I} (DIP 2% HOAc) = 0.46

- b) 4-Brom-5-methylsulfonyl-thiophen-2-carbonsäure
- 14 g Methylthio-Verbindung 9 a) werden in 500 ml CH₂Cl₂ gelöst, und dann werden 41 g m-Chlorperbenzoesäure portionsweise zugegeben. 1.5 h wird bei RT gerührt, anschließend das Solvens im Vakuum entfernt und das Produkt ohne Reinigung verestert.
 R₁ (DIP 2% HOAc) = 0.10

20 c) 4-Brom-5-methylsulfonyl-thiophen-2-carbonsäure-methylester

Das gesamte Rohprodukt des Beispiels 9b) wird in 200 ml MeOH mit 50 ml SOCh versetzt und 5 h unter Rückfluß gekocht. Überschüssiges SOCh sowie das Solvens werden im Vakuum entfernt und d r Rückstand mit DIP chromatographiert. Man erhält 11 g eines farblosen Öls.

25 R_t (DIP) = 0.28

MS (DCI) : 299 (M + H)+

d) 4-Isopropyl-5-methylsulfonyl-thiophen-2-carbonsäure-methylester

30 ml einer 2 M Isopropylmagnesiumchlorid-Lösung in Diethylether werden zu einer 1 M Lösung von ZnCl₂ in Diethylether zugetropft und 6 h unter Rückfluß gekocht. (Lösung A)

6 g Bromid 9 c), 588 mg [1,1-Bis(diphenylphosphino)ferrocen]Pd(II)Cl 2 und 183 mg Cul werden in 100 ml THF 10 min. bei RT gerührt und anschließend mit Lösung A versetzt. 19 h wird bei RT gerührt, 200 ml EE zugegeben und je 1 x mit 200 ml Wasser und 200 ml Brine gewaschen. Das Solvens wird im Vakuum entfernt und mit EE/HEP 1:2 chromatographiert.

5 Man erhält 2 g eines farblosen Öls.

 $R_1(EE/HEP 1:2) = 0.25$

MS (DCI): 263 (M + H)+

- e) 4-Isopropyl-5-methylsulfonyl-thiophen-2-carbonsäureguanidid
- 40 1 g Methylester 9 d) werden analog Beispiel 6 g) mit 1.1 g Guanidin umgesetzt. Man erhält 900 mg eines amorphen Pulvers.

 $Rf(EE/MeOH\ 10:1) = 0.41$

MS (ES) : 290 (M + H)+

Die Verbindung wird in das Methansulfonat überführt. mp = 210 °C

45 Beispiel 10

50

3-Methyl-thiophen-2-carbonsäurequanidid

mp (Hydrochlorid): 232 °C

MS (DCI): 184 (M + H)+

Pharmakologische Daten:

Inhibition des Na+/H+-Exchangers von Kaninchenerythrocyten

Weiße N useeland-Kaninchen (Ivanovas) rhielten eine Standard-Diät mit 2% Cholesterin für sechs Wochen, um d n Na⁺/H⁺-Austausch zu aktivi ren und so den Na⁺-Influx in die Erythrocyten via Na⁺/H⁺-Austausch flammenphotom trisch bestimmen zu können. Das Blut wurde den Ohrarterien ntnommen und durch 25 IE Kalium-H parin ungerinnbar gemacht. Ein Teil jeder Probe wurd zur Doppelbestimmung des

Hämatokrits durch Z ntrifugi r n benutzt. Aliquots v n jeweils 100 µl dienten zur M ssung des Na*-Ausgangsgehalts der Erythrocyten.

Um d n Amilorid-sensitiven Natrium-Influx zu bestimmen, wurd n 100 µl jeder Blutprobe in jeweils 5 ml eines hyperosmolar n Salz-Sucrose-Mediums (mmol/l: 140 NaCl, 3 KCl, 150 Sucrose, 0,1 Ouabain, 20 Trishydroxym thyl-aminomethan) bei pH 7,4 und 37 °C inkubiert. Die Erythrocyten wurden danach dreimal mit eiskalter MgCl₂-Ouabain-Lösung (mmol/l: 112 MgCl₂, 0,1 Ouabain) gewaschen und in 2,0 ml destilliertem Wasser hämolysiert. Der intrazelluläre Natriumgehalt wurde flammenphotometrisch bestimmt.

Der Na[†]-Nettoinflux wurde aus der Differenz zwischen Natrium-Ausgangswerten und dem Natriumgehalt der Erythrocyten nach Inkubation errechnet. Der Amiloridhemmbare Natrium-Influx ergab sich aus d r Differenz des Natriumgehalts der Erythrocyten nach Inkubation mit und ohne Amilorid 3 x 10⁻⁴ mol/l. Auf diese Weise wurde auch bei den erfindungsgemäßen Verbindungen verfahren.

Ergebnisse

Inhibition des Na⁺/H⁺-Exchangers:

20		_
e,		

25

30

35

50

55

Beispiel	IC ₅₀ [µmol/l]
1	0.3
2	1.0
3	0.3
4	0.2
5	5.0
6	0.5
7	3
8	0.5

Patentansprüche

1. Heteroaroylguanidine der Formel I

R(3) R(2) R(4) HA R(1)

45 worin bedeuten:

HA SO_m, O. NR(5),

m Nuil, 1, 2,

R(5) Wasserstoff, (C₁-C₈)-Alkyl, -C_{am}H_{2am}R(81),

am Null, 1, 2

R(81) (C₃-C₈)-Cycloalkyl, Phenyl,

welches nicht substituiert oder substituiert ist mit 1 - 3 Substituenten aus der Gruppe F, Cl, CF₃, Methyl, Methoxy oder NR(82)R(83), mit R(82) und R(83) H oder CH₃;

oder

R(81) (C1-C9)-H t r aryl,

das über C oder N verknüpft ist und das unsubstituiert oder substituiert ist mit 1 - 3 Substituenten aus der Gruppe F, Cl, CF₃, CH₃, M thoxy, Hydroxy, Amino, Methylamino, Dim thylamino; einer der beiden Substituenten R(1) und R(2)

 $-CO-N = C(NH_2)_2$,

```
und d r jew ils andere
               Wasserstoff, F, Cl, Br, I, (C_1 - C_3)-Alkyl, -OR(6), C_rF_{2r+1}, -CO-N = C(NH_2)_2, -NR(6)R(7),
               R(6), R(7) unabhängig Wass rstoff, (C1-C3)-Alkyl,
                    1, 2, 3, 4,
               R(3), R(4) unabhängig voneinander
 5
               Wasserstoff, F. Cl. Br. I. -C=N. X-(CH<sub>2</sub>)<sub>p</sub>-(C<sub>q</sub>-F<sub>2q+1</sub>), R(8)-SO<sub>bm</sub>. R(9)R(10)N-CO, R(11)-CO- oder R-
          (12)R(13)N-SO<sub>2</sub>-,
               wobei die Perfluoralkylgruppe geradkettig oder verzweigt ist,
              X
                      Sauerstoff, S, NR(14).
                      R(14) H, (C1-C3)-Alkyl,
 10
             bm
                      Null. 1, 2,
                      Null, 1, 2,
             р
                      Null, 1, 2, 3, 4, 5, 6,
               R(8), R(9), R(11) und R(12) unabhängig
15
               (C_1-C_5)-Alkyl, (C_3-C_6)-Alkenyl, -C_nH_{2n}-R(15), CF_3,
                    Null, 1, 2, 3, 4,
              R(15) (C<sub>3</sub>-C<sub>7</sub>)-Cycloalkyl, Phenyl,
               welches nicht substituiert ist oder substituiert mit 1 - 3 Substituenten aus der Gruppe F, Cl. CF<sub>3</sub>,
          Methyl, Methoxy oder NR(16)R(17) mit R(16) und R(17) gleich H oder C1-C4-Alkyl,
20
              wobei R(9), R(11) und R(12) auch in der Bedeutung von H steht,
              R(10) und R(13) unabhängig
              H oder (C1-C4)-Alkyl,
              wobei R(9) und R(10) sowie R(12) und R(13) gemeinsam 4 oder 5 Methylengruppen sein können,
          von denen eine CH2-Gruppe durch Sauerstoff, S, NH, N-CH3 oder N-Benzyl ersetzt sein kann,
          oder
25
              R(3), R(4) unabhängig voneinander
              (C_1 - C_8)-Alkyl, -C_{ai}H_{2ai}R(18),
                   Null, 1, 2
              R(18) (C<sub>3</sub>-C<sub>8</sub>)-Cycloalkyl, Phenyl,
              welches nicht substituiert oder substituiert ist mit 1 - 3 Substituenten aus der Gruppe F, Cl, CF<sub>3</sub>,
30
          Methyl, Methoxy oder NR(19)R(20), mit R(19) und R(20) gleich H oder CH<sub>3</sub>;
         oder
              R(3), R(4) unabhängig voneinander
              (C₁-C₂)-Heteroaryl,
              das über C oder N verknüpft ist und das unsubstituiert oder substituiert ist mit 1 - 3 Substituent n
35
         aus der Gruppe F, Cl, CF<sub>3</sub>, CH<sub>3</sub>, Methoxy, Hydroxy, Amino, Methylamino oder Dimethylamino:
         oder
              R(3), R(4) unabhängig voneinander
```

40

45

50

oder
$$\left(\begin{array}{c} 0 \\ II \\ C \end{array}\right)_{ah} - \left(\begin{array}{c} CHOH \end{array}\right)_{ao} - \left(\begin{array}{c} CH_2 \end{array}\right)_{ap} - \left(\begin{array}{c} CHOH \end{array}\right)_{ak} - R \left(\begin{array}{c} 25 \end{array}\right)$$

Y Sauerstoff, -S- oder -NR(22)-,

h. ad, ah unabhängig Null, 1,

i, j, k, ae, af, ag, ao, ap und ak unabhängig Null, 1, 2, 3, 4,

wobei jedoch jeweils

h, i und k nicht gleichzeitig Null,

ad, ae und ag nicht gleichzeitig Null sowie

ah, ao und ak nicht gleichzeitig Null sind,

R(23), R(24) R(25) und R(22) unabhängig Wasserstoff, (C1-C3)-Alkyl,

oder

5

15

20

25

30

35

40

45

50

55

R(3), R(4) unabhängig voneinander

Wasserstoff, F, Cl. Br. I, CN, (C_1-C_8) -Alkyl, (C_1-C_8) -Perfluoralkyl, (C_3-C_8) -Alkenyl, $-C_\alpha H_{2\alpha}R(26)$.

Null, 1, 2, 3, 4

R(26) (C₃-C₈)-Cycloalkyl, Phenyl, Biphenylyl oder Naphthyl,

wobei die Aromaten nicht substituiert oder substituiert sind mit 1 - 3 Substituenten aus der Gruppe F. Cl. CF₃, Methyl, Methoxy

oder NR(27)R(28), mit R(27) und R(28) gleich H, (C_1-C_4)-Alkyl oder (C_1-C_4)-Perfluoralkyl; oder

R(3), R(4) unabhängig voneinander

SR(29), -OR(30), -NR(31)R(32), -CR(33)R(34)R(35);

R(29), R(30), R(31) und R(33) unabhängig -C_aH₂₃-(C₁-C₃)-Heteroaryl, das unsubstituiert oder substituiert ist mit 1 - 3 Substituenten aus der Gruppe F, Cl, CF₃, CH₃, Methoxy, Hydroxy, Amino, Methylamino, Dimethylamino,

a Null, 1, 2,

R(32), R(34) und R(35) unabhängig voneinander wie R(29) definiert oder Wasserstoff, (C₁-C₄)-Alkyl oder (C₁-C₄)-Perfluoralkyl; oder

R(3), R(4) unabhängig voneinander

R(96), R(97), R(98) unabhängig (C1-C2)-Heteroaryl,

```
das über C oder N verknüpft ist und das unsubstitui irt oder substitui irt ist mit 1 bis 3 Substitu in-
            t n aus d r Gruppe F, Cl, CF3, CH3, M thoxy, Hydroxy, Amino, Methylamino oder Dim thylamino,
            Benzyl,
               W
                      Sauerstoff, S oder NR(36)-.
  5
                R(36) H, (C1-C4)-Alkyl,
           oder
                R(3), R(4) unabhängig voneinander
                R(37)-SO<sub>cm</sub>, R(38)R(39)N-SO<sub>2</sub>-,
                        1 oder 2,
                R(37) (C_1 - C_8)-Alkyl, (C_1 - C_8)-Perfluoralkyl, (C_2 - C_8)-Alkenyl, -C_5 H_{25} - R(40),
 10
                     Null, 1, 2, 3 oder 4,
                R(40) (C<sub>3</sub>-C<sub>8</sub>)-Cycloalkyl, Phenyl, Biphenylyl oder Naphthyl,
                wobei die Aromaten nicht substituiert oder substituiert sind mit 1 - 3 Substituenten aus der Gruppe
           F, Cl. CF<sub>3</sub>, Methyl, Methoxy oder NR(41)R(42), mit R(41) und R(42) gleich H, (C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>)-Alkyl oder (C<sub>1</sub>-
 15
           C.)-Perfluoralkyl;
                R(38) H. (C<sub>1</sub>-C<sub>8</sub>)-Alkyl. (C<sub>1</sub>-C<sub>8</sub>)-Perfluoralkyl. (C<sub>3</sub>-C<sub>6</sub>)-Alkenyl.
                -C.H2.-R(43).
                     Null, 1, 2, 3, 4,
                R(43) (C<sub>3</sub>-C<sub>8</sub>)-Cycloalkyl, Phenyl, Biphenylyl oder Naphthyl, wobei die Aromaten nicht substitui rt
           oder substituiert sind mit 1 - 3 Substituenten aus der Gruppe F, Cl, CF<sub>3</sub>, Methyl, Methoxy oder NR(44)-
20
           R(45), mit R(44) und R(45) gleich H, (C1-C4)-Alkyl oder (C1-C4)-Perfluoralkyl,
                R(39) H. (C1-C4)-Alkyl oder (C1-C4)-Perfluoralkyl,
                wobei R(38) und R(39) gemeinsam 4 oder 5 Methylengruppen sein können, von denen eine CH2-
           Gruppe durch Sauerstoff, S. NH, N-CH3 oder N-Benzyl ersetzt sein kann;
25
           oder
               R(3), R(4) unabhängig voneinander
               R(46)X(1)-,
               X(1) Sauerstoff, S. NR(47), (D = O)A-, NR(48)C = MN<sup>(*)</sup>R(49)-,
                     Sauerstoff, S,
30
                     Sauerstoff, NR(50),
              D
                     C, SO
               R(46) (C<sub>1</sub>-C<sub>8</sub>)-Alkyl, (C<sub>3</sub>-C<sub>8</sub>)-Alkenyl, (CH<sub>2</sub>)<sub>b</sub>C<sub>d</sub>F<sub>2d+1</sub>, -C<sub>x</sub>H<sub>2x</sub>-R(51),
                    Null. 1.
             đ
                    1, 2, 3, 4, 5, 6, 7,
                    Null, 1, 2, 3, 4,
35
               R(51) (C<sub>3</sub>-C<sub>8</sub>)-Cycloalkyl, Phenyl, Biphenylyl, Naphthyl,
               wobei die Aromaten nicht substituiert oder substituiert sind mit 1 - 3 Substituenten aus der Gruppe
          F. CI, CF<sub>3</sub>, Methyl, Methoxy oder NR(52)R(53); mit R(52) und R(53) gleich H, (C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>)-Alkyl oder (C<sub>1</sub>-
          C4)-Perfluoralkyl;
               R(47), R(48) und R(50) unabhängig
40
               Wasserstoff, (C1-C4)-Alkyl, (C1-C4)-Perfluoralkyl,
              R(49) definiert wie R(46), wobei
               R(46) und R(47) beziehungsweise R(46) und R(48) gemeinsam 4 oder 5 Methylengruppen s in
          können, von denen eine CH2-Gruppe durch Sauerstoff, S, NH, N-CH3 oder N-Benzyl ersetzt sein kann,
              wobei A und N<sup>(*)</sup> an den Phenylkern des Benzoylguanidin-Grundkörpers gebunden sind;
          oder
              R(3), R(4) unabhängig voneinander
              -SR(64), -OR(65), -NHR(66), -NR(67)R(68), -CHR(69)R(70),
```

55

50

sowie der in pharmaz utisch verträgliche Salze,

wobei jedoch Verbindungen ausgenommen sind, in den in di R ste R(1) bis R(4) sowie HA folgend r-maß in kombiniert sind:

R(1) R(2) R(3) R(4) HA CON = C(NH2) Н Н Εt 0 CON = C(NH2) н Н Me 0 CON = C(NH2) Н н Н 0

Heteroaroylguanidine I nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß darin bedeuten:

HA SOm, O, NR(5)

5

10

15

20

25

30

35

40

45

m Null, 1, 2,

R(5) Wasserstoff, Methyl,

einer der beiden Substituenten R(1) und R(2)

 $-CO-N = C(NH_2)_2.$

und der jeweils andere Wasserstoff, F, Cl, CH₃ -OH, -CO-N = C(NH₂)₂.

R(3) Wasserstoff, F, CI, Br, I, -C=N, C_q - F_{2q+1} , R(8)-SO₂.

R(9)R(10)N-CO, R(11)-CO-, R(12)R(13)N-SO₂-,

wobei die Perfluoralkylgruppe geradkettig oder verzweigt ist,

q Null, 1, 2, 3, 4, 5, 6,

R(8), R(9), R(11) und R(12) unabhängig

(C₁-C₈)-Alkyl, (C₃-C₄)-Alkenyl, -C_nH_{2n}-R(15), CF₃,

n Null, 1, 2, 3, 4,

R(15) (C₃-C₆)-Cycloalkyl, Phenyl,

welches nicht substituiert ist oder substituiert mit 1 - 2 Substituenten aus der Gruppe F, Cl, CF₃, Methyl, Methoxy oder NR(16)R(17) mit R(16) und R(17) gleich H oder Methyl,

wobei R(9), R(11) und R(12) auch in der Bedeutung von H stehen,

R(10) und R(13) unabhängig H oder Methyl,

oder

R(3) (C₁-C₈)-Alkyl, -C_{al}H_{2al}R(18),

al Null, 1, 2

R(18)(C₃-C₆)-Cycloalkyl, Phenyl,

welches nicht substituiert oder substituiert ist mit 1 - 2 Substituenten aus der Gruppe F, Cl, CF₃, Methyl, Methoxy oder NR(19)R(20), mit R(19) und R(20) gleich H oder CH₃; oder

R(3) Chinolyl, Isochinolyl, Pyrrolyl, Pyridyl, Imidazolyl, die über C oder N verknüpft sind und di unsubstituiert oder substituiert sind mit 1 - 2 Substituenten aus der Gruppe F, Cl, CF₃, CH₃, Methoxy, Hydroxy, Amino, Methylamino oder Dimethylamino; oder

R(3) -C=CR(56).

R(56) Phenyl,

das unsubstituiert oder substituiert ist mit 1 - 2 Substituenten aus der Gruppe F, Cl, CF₃, Methyl, Methoxy oder NR(16)R(17) mit R(16) und R(17) gleich H, CH₃,

R(4)

50

oder
$$(C)_{ad} - (CHOH)_{ae} - (CH_2)_{af} - (CHOH)_{ag} - R(24)$$

Y Sauerstoff, -S- oder -NR(22)-,

h, ad, ah unabhängig Null, 1,

i, k, ag, ao und ak unabhängig Null, 1, 2, 3,

j, af und ap unabhängig Null, 1.

wobei jedoch jeweils

h, i und k nicht gleichzeitig Null,

ad, ae und ag nicht gleichzeitig Null sowie

ah, ao und ak nicht gleichzeitig Null sind,

R(23), R(24) R(25) und R(22) unabhängig Wasserstoff, Methyl,

oder

10

15

20

25

30

35

40

45

50

55

R(4) Wasserstoff, F, Cl, Br, CN, (C1-C8)-Alkyl, Cq-F2q+1, (C3-C8)-Alkenyl,

-C₉H₂₉R(26),

wobei die Perfluoralkylgruppe geradkettig oder verzweigt ist,

q Null, 1, 2, 3, 4,

g Nuli, 1, 2,

R(26) (C3-C8)-Cycloalkyl, Phenyl,

welches nicht substituiert oder substituiert ist mit 1 - 2 Substituenten aus der Gruppe F, Cl, CF₃, Methyl, Methoxy oder NR(27)R(28), mit R(27) und R(28) gleich H, CH_3 ,

oder

R(4) SR(29), -OR(30), -NR(31)R(32), -CR(33)R(34)R(35);

R(29), R(30), R(31) und R(33) unabhängig $C_aH_{2a^-}(C_1-C_9)$ -Heteroaryl, ausgewählt aus der Gruppe bestehend aus Pyrrolyl, Imidazolyl, Pyrazolyl und Pyridyl,

das unsubstituiert oder substituiert ist mit 1 - 2 Substituenten aus der Gruppe F, Cl, CF₃, CH₃, Methoxy, Hydroxy, Amino, Methylamino, Dimethylamino.

a Null, 1.

R(32), R(34) und R(35) unabhängig voneinander Wasserstoff, CH₃,

oder

R(4)

R(96), R(97), R(98) unabhängig Pyrrolyl, Imidazolyl, Pyrazolyl, Pyridyl, das jeweils unsubstituiert

oder substituiert ist mit 1 bis 2 Resten aus der Reihe F. Cl, CF₃, CH₃, M thoxy, Dim thylamino, Benzyl, W Sau rstoff, S oder NR(36)-, R(36) H, Methyl,

5 oder

10

15

25

30

R(4) R(37)-SO_{cm}, R(38)R(39)N-SO₂-.

R(37) (C₁-C₆)-Alkyl, CF₃, (C₃-C₄)-Alkenyl, -C₅H₂₅-R(40),

s Null, 1,

R(40) (C3-C6)-Cycloalkyl, Phenyl,

welches nicht substituiert oder substituiert ist mit 1 - 2 Substituenten aus der Gruppe F. Cl. CF₃, Methyl, Methoxy oder NR(41)R(42), mit R(41) und R(42) gleich H, CH₃,

R(38) H, (C₁-C₄)-Alkyl, CF₃, (C₂-C₄)-Alkenyl, -C_wH_{2w}-R(43),

w Null, 1.

R(43) (C₃-C₈)-Cycloalkyl, Phenyl,

das nicht substituiert oder substituiert ist mit 1 - 2 Substituenten aus der Gruppe F. CI, CF_3 . Methyl, Methoxy oder NR(44)R(45), mit R(44) und R(45) gleich H. (C_1-C_4)-Alkyl, CH_3 .

R(39) H, CH₃.

wobei R(38) und R(39) gemeinsam 4 oder 5 Methylengruppen sein können, von denen eine CH₂-Gruppe durch Sauerstoff, S, NH, N-CH₃ oder N-Benzyl ersetzt sein kann;

20 oder

R(4) R(46)X(1)-,

X(1) Sauerstoff, S, NR(47), (C = O)A-, NR(48)C = MN^(*)R(49)-.

M Sauerstoff,

A Sauerstoff, NR(50),

R(46) (C₁-C₆)-Alkyl, (C₃-C₄)-Alkenyl, (CH₂)_bC_dF_{2d+1}, -C_xH_{2x}-R(51),

b Null, 1,

d 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7,

x Null, 1,

R(51) (C₃-C₈)-Cycloalkyl, Phenyl,

welches nicht substituiert oder substituiert ist mit 1 - 2 Substituenten aus der Gruppe F. Cl, CF₃, Methyl, Methoxy oder NR(52)R(53); mit R(52) und R(53) gleich H, CH₃.

R(47), R(48) und R(50)

Wasserstoff, (C₁-C₄)-Alkyl.

R(49) definiert wie R(46), wobei

R(46) und R(47) beziehungsweise R(46) und R(48) gemeinsam 4 oder 5 Methylengruppen sein können, von denen eine CH₂-Gruppe durch Sauerstoff, S, NH, N-CH₃ oder N-Benzyl ersetzt sein kann, wobei A und N⁽⁺⁾ an den Phenylkern des Benzoylguanidin-Grundkörpers gebunden sind; oder

R(4) -SR(64), -OR(65), -NHR(66), -NR(67)R(68), -CHR(69)R(70),

40

45

35

$$-c < R(54)$$
 $R(55)$
 OH

$$-C \equiv CR(56), \quad -C \quad C-R(57), \quad \begin{bmatrix} R(59) & 0 & R(61) \\ -C & & U \\ R(60) & & C \end{bmatrix}, \quad -R(63)$$

55

R(64), R(65), R(66), R(67), R(69) gl ich oder verschieden - $(CH_2)_y$ - $(CHOH)_z$ - $(CH_2)_{aa}$ - $(CH_2OH)_t$ -R(71) oder - $(CH_2)_{ab}$ -O- $(CH_2$ - $CH_2O)_{ac}$ -R(72),

```
R(71), R(72) Wasserstoff, M thyl,
                     1, 2,
                     Null, 1, 2,
                     y, z, aa gl ich oder verschieden
                          Null, 1, 2,
  5
                     1, 2, 3,
                R(68), R(70), R(54), R(55) gleich oder verschieden
               Wasserstoff, CH<sub>2</sub>.
               R(69) und R(70) beziehungsweise R(54) und R(55) zusammen mit dem sie tragenden Kohlenstoff-
 10
           Atom ein (C<sub>3</sub>-C<sub>6</sub>)-Cycloalkyl:
               R(63)
               H. (C_1 - C_4)-Aikyi, (C_3 - C_6)-Cycloaikyl, -C_eH_{2e}-R(73).
                    Null, 1, 2,
               R(56), R(57) und R(73) unabhängig
 15
               Phenyl.
               das unsubstituiert oder substituiert ist mit 1 - 2 Substituenten aus der Gruppe F, Cl. CF3, Methyl,
           Methoxy oder NR(74)R(75) mit R(74) und R(75) gleich H oder CH<sub>3</sub>,
               oder
               R(56), R(57) und R(73) unabhängig
 20
               (C1-C2)-Heteroaryl, ausgewählt aus der Gruppe bestehend aus Pyrrolyl, Imidazolyl, Pyrazolyl und
               das unsubstituiert oder wie Phenyl substituiert ist;
               R(58), R(59), R(60), R(61) und R(62)
               Wasserstoff oder Methyl.
 25
          oder
               R(4) R(76)-NH-SO2-
               R(76) R(77)R(78)N-(C = Y')-
                    Sauerstoff, S. N-R(79),
30
              R(77) und R(78) gleich oder verschieden
              H, (C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>)-Alkyl, (C<sub>3</sub>-C<sub>4</sub>)-Alkenyl, -C<sub>1</sub>H<sub>21</sub>-R(80),
                  Null, 1,
              R(80)
              (C5-C7)-Cycloalkyl, Phenyl,
35
              welches unsubstituiert mit 1 - 2 Substituenten aus der Gruppe F, Cl, CF<sub>3</sub>, Methoxy oder CH<sub>3</sub>, od r
              R(77) und R(78) gemeinsam 4 oder 5 Methylengruppen bilden, von denen eine CH2-Gruppe durch
          Sauerstoff, S, NH, H-CH<sub>3</sub> oder N-Benzyl ersetzt sein kann, wobei
              R(79) wie R(77) definiert ist,
40
          oder
              R(4) NR(84)R(85),
              R(84), R(85) unabhängig voneinander
              H, (C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>)-Alkyl, oder gemeinsam 4 oder 5 Methylengruppen, von denen eine CH<sub>2</sub>-Gruppe durch
          Sauerstoff, S, NH, N-CH<sub>3</sub> oder N-Benzyl ersetzt sein kann,
45
              oder von denen eine oder zwei CH₂-Gruppen durch CH-CH₃ ersetzt sein können.
         Heteroaroylguanidine I nach einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 2, dadurch gekennzeichnet, daß
          darin bedeuten:
              R(1)
              -CO-N = C(NH_2)_2
50
         HA
              S, O, NH, NCH3
         und die Reste R(2) bis R(4) wie folgt kombiniert sind:
```

R(2) R(3) R(4) Н CI n-BuNH-5 Н H2NSO2-Н MeSO₂ 10 H Me 15 H Н Me CI Н 25 MeSO₂-Н MeSO₂ NH₂ 30 Н Н MeSO₂--NH-MeSO₂-35 Н

40

45

50

5	
_	

Н	MeSO ₂ -	CI
		0)-3-
н	MeSO ₂ -	M • 0 — N H -
Н	MeSO ₂ -	M e N H -
н	MeSO ₂ -	M • NH -
Н	CI-	N -
н	MeSO ₂ .	(CH ₃) ₂ -CHCH ₂ -O-
Н	MeSO ₂ .	2 - 0 M e
Н	MeSO ₂ .	M e
Н	MeSO ₂	M e N e
Н	○ N-	©

5 .	Н	\(\sigma\)	C 1
10	н	N-	О сн ₃
15	Н	\(\rightarrow\n^{-}\)	c i O
20	Н		0 M e
25	н		O _o
3 <i>0</i>	Н	MeSO ₂ -	C1 5-
40	н .	MeSO ₂ -	C I S
	Me	Me	Н
	Н	MeSO ₂ -	i-Pr
45	н	CF ₃	Н
	н		Ċi
50	Н	MeSO ₂ -	MeNH-
	Н	MeSO ₂ -	EtaN-

MeSO₂-

Et₂N-

Н	t-Bu	ОН
Н		<u> </u>
	MeSO ₂ -	c 1 0 0
н	MeSO ₂ -	u. O
Н	MeSO ₂ -	© _N s ·
Н	MeSO ₂ -	Ç'I
н	MeSO ₂ -	N-
Н	MeSO ₂ -	2-Naphthyl
н	MeSO ₂ -	N
Н	△ N-	Me .
н	N -	₩•
Н	CI	Et ₂ N-
Н	Me ₂ N-	н
Н	MeSO ₂ -	O

	Н	Br	NH ₂
	Н	Cl	н
5	н	MeSO ₂ -	F
10	Н	MeSO ₂ -	F—————————————————————————————————————
	н	CF ₃	CF ₃
15	н	Me	Me
	Н	T	CF ₃
	н	Me	н
20	н	Н	t-Bu
	Н	MeSO ₂ -	F
25	Н	Me	CI
	Н	Br	Me
	Н	CI ·	MeO-
30	н	MeCO-	
	Н	Br	Br
35	н	MeSO ₂ -	Си,-си,-
40	н	MeSO ₂ -	C = C-
	NH ₂	Br	Me
45	Н	Me ₂ N-	t-Bu
i	н	Me\$0 ₂ -	н 0
50	Н	N-	н

н	N-	MeO-
Н	Me	Br
Н	CI	F
н	t-Bu	н
NH ₂	CI	Н
Н	N-	Me ₂ N
	_/	
Н	Me ₂ N	CI
н	MeSO ₂ -	7-Isochinolinoxy
Н	MeSO ₂ -	6-Chinolinoxy
н	MeSO ₂ -	0
Ī		₩
\$ 		
н	MeSO ₂ -	0
Н	MeSO ₂ -	(CH ₃ I ₂ CH-CH ₂ -
Н	MeSO ₂ -	\rightarrow
Н	Me ₂ N-	(<u>)</u> -0-
н	Me ₂ N-	c 1—(-)-0-
н	Me	Me ₂ N-
Н	⊘ N-	
	\ <u>-</u> /	-0-
н	Me	
		\
н	CI	i-Pr

	н		i-Pr
5	Н	MeSO ₂ -	5-Chinolinoxy
	н		CF ₃
10	Н	i-Pr	MeSO ₂ -
	Н	i-Pr	CF ₃
15	Н	Н	i-Pr
13	NH ₂	Br	Br
20	Н	MeSO ₂ -	HO OH
25	H	△ N-	MeSO ₂ -
30	Н	MeSO ₂ -	En Bo
35	Н	CI	⊘ —ин ² ин-
	Н	Me ₂ N	i-Pr
40	Н	MeHN-	i-Pr
	Н	CI	CI
	Н	CI	H ₂ N-
45	Н	CI	H ₂ N
50	н	MeSO ₂ -	- (N) - 0 - 0 - 1

5	

		··
н	MeSO ₂ -	Мe
ł		\longrightarrow
	-	\ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \
1	1	
	1	Ме
	1	
Н	Me ₂ N-	i-Pr
CF ₃	н	CF ₃
Н	Br	Me
н	Me	CI
Н	Me ₂ N	Me
н	CF ₃	MeHN-
н	CH ₃ CO-	(CH ₃) ₂ CH-CH ₂
н	MeSO ₂ -	
н	CF ₃ -O-	Н
Н	Me	Me ₂ N
Н	Cí	Me ₂ N-
Н	MeSO ₂ -	/KW + 2
	1	
н	CH CO	i-Pr
	CH3CO-	1
Н	Br	BnO-
Н	CF ₃	Br
Н	i-Pr	MeO-
н .	MeSO ₂ -	N()-()-0-
Н	MeSO ₂ -	Q-O
	1	
н	MeO-	t-Bu
Н	Br .	i-Pr
CF ₃	Н	н
н	CF ₃	F
• •	∵ 3	•

5 ·

н	Ph	CF ₃
н	CF ₃	1-lmidazolyl
Н	MeCO-	t-Butylmethyl
Н	Br	F
Н	Br	MeO-
Н	CF ₃	PhO-
Н	CF ₃	Cyclopentyl
Н	MeSO ₂ -	Cyclobutyl
Н	Me	CF ₃
н	MeSO ₂ -	.YO.
Н	ОН	t-Butyl
Н	CI	· OMe
Н	CF ₃	i-Pr
F	CF ₃	н
F	Н	CF ₃
Н	t-Butyl	OMe
н	MeCO-	'CC'.
	MeCO-	' \(\).
Н	t-Butyl	i-Butyl
Н	CF ₃ CF ₂ -	i-Propyl
Ĥ	CF ₃ -SO ₂ -	*
CI	CF ₃	Н
		

CI	Н	CF ₃
Н	н	Perfluoro-i-propyl
Н	н	н
Н	MeSO ₂	>N~0-Q-0-
н	н	Perfluoro-n-propyl
н	CF ₃	© c = c-
н	CF ₃	c 1————————————————————————————————————
н	CF ₃	'\(\).
н	F	CF ₃
н	MeSO ₂ -	P C1
н	t-Butyl	i-Propyl
н	t-Butyl	n-Butyi
н	i-Propyl	F
н	i-Butyl	F
Н	Cl	1-Imidazolyl
Н	н	CF ₃ -CF ₂ -
Н	н	CF ₃
H ,	Н	F,1¢

н	MeSO ₂)N ~ O ~
Н	CF ₃ SO ₂	i-Propyl

5

 Verfahren zum Herstellen einer Verbindung I nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß man Verbindungen der Formel II

15

20

- 25 mit Guanidin umsetzt, worin L für eine leicht nucleophil substituierbare Fluchtgruppe steht.
 - Verwendung einer Verbindung I nach einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 3 zur Herstellung eines Medikaments zu Behandlung von Arrhythmien.
- 30 6. Methode zum Behandeln von Arrhythmien, dadurch gekennzeichnet, daß man eine wirksame Menge einer Verbindung I nach einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 3 mit den üblichen Zusatzstoffen versetzt und in einer geeigneten Darreichungsform verabreicht.
- 7. Verwendung einer Verbindung I nach einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 3 zur Herstellung eines Medikaments zur Behandlung oder Prophylaxe des Herzinfarkts.
 - 8. Verwendung einer Verbindung I nach einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 3 zur Herstellung eines Medikaments zur Behandlung oder Prophylaxe der Angina Pectoris.
- 40 9. Verwendung einer Verbindung 1 nach einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 3 zur Herstellung eines Medikaments zur Behandlung oder Prophylaxe von ischämischen Zuständen des Herzens.
 - 10. Verwendung einer Verbindung I nach einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 3 zur Herstellung eines Medikaments zur Behandlung oder Prophylaxe von ischämischen Zuständen des peripheren und zentralen Nervensystems und des Schlaganfalls.
 - 11. Verwendung einer Verbindung I nach einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 3 zur Herstellung eines Medikaments zur Behandlung oder Prophylaxe von ischämischen Zuständen peripherer Organe und Gliedmaßen.

0

- 12. Verwendung einer Verbindung I nach einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 3 zur Herstellung eines Medikaments zur Behandlung von Schockzuständen.
- 13. V rwendung einer V rbindung I nach einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 3 zur Herstellung eines Medikam nts zum Einsatz b i chirurgischen Operation n und Organtransplantation n.
 - 14. V rwendung ein r Verbindung I nach ein m od r m hr ren d r Ansprüche 1 bis 3 H rstellung ines Medikaments zur Konservierung und Lagerung von Transplantaten für chirurgische Maßnahmen.

- 15. Verwendung einer Verbindung I nach einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 3 zur Herst Ilung eines Medikaments zur Behandlung von Krankheiten, bei d nen die Zellproliferation ein primäre oder sekundär Ursache darstellt, und somit ihre Verwendung als Antiath rosklerotika. Mittel gegen diab tische Spätkomplikation n, Kr bserkrankungen, fibrotische Erkrankung n wie Lungenfibros , Leberfibrose oder Nierenfibrose. Prostatahyperplasie.
- 16. Verwendung einer Verbindung I nach einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 3 zur Herstellung eines wissenschaftliches Tools zur Inhibition des Na⁺/H⁺-Exchangers, zur Diagnose der Hypertonie und proliferativer Erkrankungen.
- 17. Heilmittel, enthaltend eine wirksame Menge einer Verbindung I nach einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 3.

. .